8/5/2 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI (c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv. 010754811 WPI Acc No: 1996-251766/199625 XRAM Acc No: C96-079736 Enhancing immunogenicity by coupling immunogen to serum albumin-binding protein - useful for preparing improved vaccines, e.g. against Respiratory Syncytial Virus Patent Assignee: FABRE MEDICAMENT SA PIERRE (FABR ) Inventor: ANDREONI C; BINZ H; NGUYEN NGOC T; NYGREN P A; STAHL S; UHLEN M; NGOC T N; NYGREN A; NGUYEN N T Number of Countries: 024 Number of Patents: 010 Patent Family: Week Applicat No Kind Date Kind Date Patent No 19951107 199625 B A1 19960517 WO 95FR1466 WO 9614416 19941107 199626 FR 9413310 19960510 FR 2726471 A1 19960731 19951107 199635 ZA 959419 ZA 9509419 WO 95FR1466 19951107 199639 19960531 AU 9641202 19951107 AU 9641202 19951107 199739 A1 19970827 EP 95939338 EP 791064 WO 95FR1466 19951107 19970422 199751 19971104 BR 971100315 **A3** BR 1100315 19951107 19980914 WO 95FR1466 199847 JP 10509311 W 19951107 JP 96515110 NZ 296564 19951107 199931 19990629 NZ 296564 19951107 WO 95FR1466 AU 9641202 19991104 19951107 200003 AU 712468 19951107 200101 WO 95FR1466 20001121 US 6149911 19970701 US 97836501 Priority Applications (No Type Date): FR 9413310 A 19941107 Cited Patents: 07Jnl.Ref; EP 327522; US 4415491; WO 9116926; WO 9201471; WO 9306218 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes A1 F 102 C12N-015/31 WO 9614416 Designated States (National): AU CA JP NZ US Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LU MC NL PT SE 27 A61K-039/385 A1 FR 2726471 97 A61K-000/00 ZA 9509419 C12N-015/31 Based on patent WO 9614416 AU 9641202 EP 791064 A1 F C12N-015/31 Based on patent WO 9614416 Designated States (Regional): AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE C12N-015/64BR 1100315 **A3** Based on patent WO 9614416 101 C12N-015/09 JP 10509311 Based on patent WO 9614416 A61K-039/385 NZ 296564 Previous Publ. patent AU 9641202 C12N-015/31AU 712468

Abstract (Basic): WO 9614416 A

A

US 6149911

A method of enhancing the immunogenicity of an immunogen, antigen

A61K-039/12

Based on patent WO 9614416

Based on patent WO 9614416

or hapten, upon admin. to a host by whatever delivery means, the immunogen being covalently coupled to a polypeptide fragment (P) capable of specifically binding to mammalian serum albumin to form a complex, is new.

USE - The complexes and sequences encoding them are useful for preparing vaccines against bacteria, parasites or esp. viruses. The immunogen is pref. derived from a surface glycoprotein (e.g. haemagglutinin neuraminidase HN or fusion protein F) of hepatitis A, B or C virus, measles virus or parainfluenza virus 3. In particular, the immunogen is derived from amino acids 130-230 of Respiratory Syncytial Virus (RSV) sub-group A or B protein G (designated ''G2A'').

ADVANTAGE - Immunogenicity of an antigen or hapten is enhanced when covalently coupled to (P). In the specific case where immunogen G2A was fused to BB it was found that BB induces T helper memory cells leading the prodn. of anti-G2A antibodies by stimulated B cells.

Dwg.0/1

Title Terms: ENHANCE; IMMUNOGENIC; COUPLE; IMMUNOGENIC; SERUM; ALBUMIN; BIND; PROTEIN; USEFUL; PREPARATION; IMPROVE; VACCINE; RESPIRATION; VIRUS Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): A61K-000/00; A61K-039/12; A61K-039/385;
C12N-015/09; C12N-015/31; C12N-015/64

International Patent Class (Additional): A61K-039/00; A61K-039/002;
A61K-039/02; A61K-039/155; A61K-039/29; A61K-039/39; A61K-048/00;
C07K-001/10; C07K-014/315; C07K-019/00; C12N-015/45; C12N-015/62;
C12N-015/63; C12N-015/74

File Segment: CPI



#### DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

(51) Classification internationale des brevets 6: C12N 15/31, 15/62, A61K 39/385

(11) Numéro de publication internationale:

PT, SE).

WO 96/14416

(43) Date de publication internationale:

17 mai 1996 (17.05.96)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR95/01466

A1

(22) Date de dépôt international:

7 novembre 1995 (07.11.95)

(30) Données relatives à la priorité:

94/13310

7 novembre 1994 (07.11.94)

Publiée

FR

Avec rapport de recherche internationale. Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont reçues.

(81) Etats désignés: AU, CA, JP, NZ, US, brevet européen (AT,

BE, CH, DE, DK, ES, FR. GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL,

FABRE MEDICAMENT [FR/FR]; 45, place Abel-Gance, F-92100 Boulogne (FR).

(72) Inventeurs; et

(75) Inventeurs/Déposants (US seulement): BINZ, Hans [CH/FR]; Les Crêtes, F-74160 Beaumont (FR). NGUYEN NGOC. Thien [FR/FR]; 7, les Petits-Hutins-Lathoy, F-74160 Saint-Julien-en-Genevois (FR). ANDREONI, Christine [FR/FR]; 9, route d'Apremont, F-01130 Nantua (FR). NYGREN, Per, Ake [SE/SE]; Pilotgatan 22, S-128 32 Skarpnack (SE). STAHL, Stefan [SE/SE]; Torphagsvägen 8, S-104 05 Stockholm (SE). UHLEN, Mathias [SE/SE]; Surbrunnsgatan 7, S-104 05 Stockholm (SE).

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): PIERRE

(74) Mandataire: MARTIN, Jean-Jacques; Cabinet Regimbeau, 26, avenue Kléber, F-75116 Paris (FR).

(54) Title: METHOD FOR ENHANCING THE IMMUNOGENICITY OF AN IMMUNOGENIC COMPOUND OR HAPTEN, AND USE THEREOF FOR PREPARING VACCINES

(54) Titre: PROCEDE POUR AMELIORER L'IMMUNOGENICITE D'UN COMPOSE IMMUNOGENE OU D'UN HAPTENE ET APPLICATION A LA PREPARATION DE VACCINS

#### (57) Abstract

A method for enhancing the immunogenicity of an immunogen, antigen or hapten on delivery to a host, regardless of the delivery method, wherein said antigen or hapten is covalently coupled to a carrier molecule to form a complex, and the carrier molecule is a polypeptide fragment capable of specifically binding to mammalian serum albumin. The use of the resulting product as a drug is also disclosed.

#### (57) Abrégé

La présente invention concerne un procédé pour améliorer l'immunogénicité d'un immunogène, d'un antigène ou d'un haptène, lorsqu'il est administré à un hôte, indépendamment du mode d'administration, caractérisé en ce que ledit antigène ou haptène est couplé de façon covalente à une molécule support, pour former un complexe, et en ce que cette molécule support est un fragment polypeptidique capable de se lier spécifiquement à la sérumalbumine de mammifère. Elle concerne également l'utilisation, à titre de médicament, du produit susceptible d'être ainsi obtenu.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Autriche	GB	Royaume-Uni	MR	Mauritanie
AU	Australie	GE	Géorgie	MW	Malawi
BB	Barbade	GN	Guinée	NE	Niger
BE	Belgique	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	HU	Hongrie	NO	Norvège
BG	Bulgarie	12	Irlande	NZ	Nouvelle-Zélande
BJ	Bénin	IT	Italie	PL	Pologne
BR	Brésil	JP	Japon	PT	Portugal
BY	Bélarus	KE	Kenya	RO	Roumanie
CA	Canada	KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CG	Congo		de Corée	SE	Suède
CH	Suisse	KR	République de Corée	SI	Slovénie
CI	Côte d'Ivoire	K2	Kazakhstan	SK	Slovaquie
CM	Cameroun	и	Liechtenstein	SN	Sénégal
CN	Chine	LK	Sri Lanka	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie	LU	Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DE	Allemagne	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
PI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbekistan
FR	Prance	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon				

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

PROCEDE POUR AMELIORER L'IMMUNOGENICITE D'UN COMPOSÉ IMMUNOGENE OU D'UN HAPTENE ET APPLICATION A LA PREPARATION DE VACCINS.

Le VRS est la cause la plus fréquente d'hospitalisation des nourrissons de moins d'un an pour les infections respiratoires aiguës. Les enfants atteints de laryngotrachéobronchites, bronchiolites et pneumonies nécessitent des soins hospitaliers et chez les nourrissons présentant des maladies cardiaques congénitales, le taux de mortalité est supérieur à 37 %. D'autres troubles comme les dysplasies bronchopulmonaires, les maladies rénales et l'immunodéficience sont autant de facteurs responsables de mortalités élevées. Les infections au VRS peuvent également être une cause de mortalité chez les personnes âgées.

10

15

20

25

30

35

Dans les pays tempérés, l'épidémie du VRS se manifeste pendant la période hivernale de novembre à avril et la plus grande incidence de sérieuses maladies survient chez le nourrisson de 2 à 6 mois. On distingue deux types de VRS: VRS-A et VRS-B par la variation antigénique de la glycoprotéine G du VRS: sous-groupe A et sous-groupe B, qui circulent concurremment. Une étude récente en France de 1982 à 1990 a montré une alternance d'un sous-groupe à l'autre sur une période de 5 ans. La souche A est souvent la cause des atteintes d'infections plus graves que la souche B.

Dans les années 60, la tentative de mise au point de vaccins classiques, c'est-à-dire le VRS inactivé par le formol, analogue à des vaccins antirougeoleux, a échoué. Au lieu de confèrer une protection chez l'enfant vacciné, ce type de vaccin a eu pour esset de potentialiser la maladie virale naturelle.

Le VRS humain appartient au genre pneumovirus, membre de la samille des *Paramyxoviridae*. Le génome du virus est constitué d'un brin d'ARN à polarité négative, non segmenté, codant pour 10 protéines distinctes: NS1, NS2, N, P, M, SII (ou 1A), G, F, M2 (ou 22K) et L

De nombreuses expériences publiées ont démontré que les protéines majeures impliquées dans la protection sont : F, G et N. La glycoprotéine de fusion F synthétisée comme précurseur F<sub>0</sub> est scindée en deux sous-unités F1 (48 kDa) et F2 (20 kDa) reliées par des ponts disulfures. La protéine F est conservée entre le VRS-A et le VRS-B (91 % homologie). A l'inverse, la glycoprotéine d'attachement G est très variable d'un sous-groupe à l'autre.

Seulement une région de 13 acides aminés (aa 164 à aa 176) est hautement conservée et quatre résidus cystéine (173, 176, 182 et 186) sont maintenus dans chaque sous-groupe. Il a été démontré sur les modèles animaux que les deux glycoprotéines F et G jouent un rôle majeur dans l'immunologie du VRS. Les anticorps monoclonaux dirigés contre G et F sont capables de neutraliser le virus in vitro et passivement administrés, ils protègent le rat des cotonniers contre l'infection par le VRS.

5

10

15

20

25

30

• 35

Les traitements actuels contre l'aggravation de la maladie due au VRS chez le nourrisson sont les dégagements de l'encombrement des voies respiratoires par aspiration de mucosités et l'assistance respiratoire par ventilation. Un antiviral, la Ribavirine semble être efficace dans les cas gravement atteints. Cependant, son utilisation dans la thérapie pédiatrique est encore mal définie. L'immunisation passive avec des immunoglobulines anti-VRS est une voie alternative dans les traitements des infections graves au VRS : aucun effet secondaire indésirable n'a été observé. Néanmoins, ce type de traitement est très coûteux et difficilement extrapolable à grande échelle.

Les dissérentes approches de vaccination contre le VRS humain ont été entreprises : soit le vaccin protège contre l'insection du VRS chez l'animal (rongeurs, primates) mais induit une pathologie pulmonaire, soit le vaccin n'est pas assez immunogénique et ne protège pas (Connors et col. Vaccine 1992 ; 10 : 475-484).

C'est pourquoi la présente invention a pour objet un procède pour améliorer l'immunogénicité d'un immunogene en particulier d'un antigène, ou d'un haptène, lorsqu'il est administre a un hôte, indépendamment du mode d'administration, caractérisé en ce que ledit immunogène ou haptène est couplé de façon covalente à une molécule support, pour former un complexe, et en ce que cette molécule support est un fragment polypeptidique capable de se lier spécifiquement à la sérumalbumine de mammifère.

L'administration peut notamment être entérale, parentérale, ou orale.

Le complexe entre l'immunogène et la molécule support voit son immunogénicité améliorée par rapport à celle de l'immunogène seul, en l'absence de tout autre immunostimulant.

10

15

Un complexe particulièrement adapté pour la mise en oeuvre de la présente invention est obtenu par l'utilisation d'un conjugué avec un polypeptide dérivé de la protéine G du streptocoque; cette protéine a été caractérisée par Nygren et col (J.Mol. Recognit. 1988; 1:69-74).

L'invention a pour objet un procédé dans lequel la molécule support présente la séquence en acides aminés notée séquence ID n°: 74 ou une séquence présentant au moins 80% et de préférence au moins 90% d'homologie avec ladite séquence ID n°: 74.

Cette séquence peut être associée à des séquences de liaison favorisant son expression dans un hôte.

On peut également utiliser selon l'invention une molécule support présentant l'une des séquences ID n°: 75 ou n°: 78, ainsi que des molécules présentant au moins 80% et de présérence au moins 90% d'homologie avec les dites séquences.

La séquence peptidique ID n°: 78 présente les caractéristiques suivants:

Séquence ID n°: 78

Poids Moléculaire: 26529

20

25

30

35

```
Ser: 14 ( 6.12 %);
                              30 (12.2 → %);
                       Ala:
Gly: 10 (4.08 %);
                                                      23 ( 9.39 %):
                              20 ( 8.16 %);
                                                l.cu
                       Val:
Thr: 16 (6.53%);
                                                       0 ( 0.00 %):
                                                Cys:
                               4 ( 1.63 %);
                       Pro:
lle: 12 (4.90%);
                                                      9 ( 3.67 %);
                               2 ( 0.82 %);
                                                Tyr:
                       llis:
Met: 1 (0.41%);
                                                      27 (11.02 %):
                              19 ( 8.16 %);
                                                Lys
                       Glu:
Asp: 19 (7.76%);
                                                       8 ( 3.27 %);
                                                Gln:
                             16 ( 6.94%);
                       Asn:
Arg: 5 (2.04%);
Phe: 7 (2.86%);
```

Le complexe entre la molécule support et le composé dont on souhaite améliorer l'immunogénicité peut être produit par les techniques d'ADN recombinant, notamment par insertion ou fusion dans la molécule d'ADN codant pour le support, de l'ADN codant pour l'immunogène ou l'haptène.

Selon un autre mode de mise en oeuvre le couplage covalent entre la molécule support et l'immunogène est réalisé par voie chimique, selon des techniques connues de l'homme du métier.

L'invention a également pour objet un gène de fusion permettant la mise en oeuvre du procédé d'amélioration de l'immunogénicité caractérisé en ce qu'il comprend une molécule d'ADN hybride produite par insertion ou fusion dans la molécule d'ADN codant pour la molécule support, de l'ADN codant pour l'immunogène ou haptène, fusionnée avec un promoteur; elle comprend également un vecteur contenant un tel gène, ledit vecteur pouvant avoir notamment pour origine un vecteur d'ADN qui provient d'un plasmide, d'un bactériophage, d'un virus et/ou d'un cosmide.

Un vecteur présentant la séquence ID n°: 76 ou 77 fait partie de l'invention, ainsi que le polypeptide correspondant. Ces polypeptides présentent les caractéristiques suivantes:

Séquence ID n°: 76

15 Poids Moléculaire: 38681

```
Gly: 11 (3.15 %);
                                  31 ( 8.88 %);
                            Ala:
                                                    Ser: 18 ( 5.16 %);
     Thr: 37 (10.60 %);
                            Val:
                                  25 ( 7.16 %);
                                                    Leu: 23 ( 6.59 %);
     Ile: 15 (4.30 %);
                            Pro:
                                  19 ( 5.44 %);
                                                    Cy's:
                                                           4 (1.15%);
20
     Met: 2 (0.57 %);
                            His:
                                   4 ( 1.15 %);
                                                    Tyr:
                                                           9 ( 2.58 %);
     Asp: 22 (6.30 %);
                            Glu:
                                  22 ( 6.30 %);
                                                          48 (13.75 %);
                                                    Lys:
     Arg: 7 (2.01%);
                            Asn: 26 ( 7.45 %);
                                                    Gln: 13 ( 3.72 %);
     Phe: 12 (3.44%);
                            Trp:
                                   1 (0.29%);
```

25 Séquence ID n°: 77

Poids Moléculaire: 39288

```
Ala: 31 (8.71%);
     Gly: 12 (3.37 %);
                                                   Ser: 22 ( 6.18 %);
                           Val: 26 (7.30 %);
     Thr: 37 (10.39 %);
                                                   Leu: 23 ( 6.46 %);
30
     lle: 15 (4.21 %);
                           Pro: 21 (5.90%);
                                                          2 ( 0.56 %);
                                                    Cys:
                                  4 ( 1.12 %);
     Met: 2 (0.56 %);
                            His:
                                                    Tyr:
                                                         9 ( 2.53 %);
                                 22 ( 6.18 %);
                                                   Lys: 48 (13.48 %);
     Asp: 23 (6.46 %);
                            Glu:
                            Asn: 26 (7.30 %);
                                                   Gln: 13 ( 3.65 %);
     Arg: 7 (1.97%);
                                   1 ( 0.28 %);
     Phe: 12 (3.37%);
                            Trp:
```

15

20

25

30

35

La molécule d'ADN codant pour le complexe entre l'immunogène et la molécule support peut être intégrée dans le génome de la cellule hôte.

Le procédé selon l'invention comprend, dans l'un de ses modes de mise en oeuvre, une étape de production du complexe, par génie génétique, dans une cellule hôte.

La cellule hôte peut être de type procaryote et être notamment choisie dans le groupe comprenant : E. coli, Bacillus, Lactobacillus, Staphylococcus et Streptococcus ; il peut également s'agir d'une levure.

Selon un autre aspect, la cellule hôte provient d'un mammifère.

Le gène de fusion codant pour le complexe ayant une immunogénicité améliorée peut notamment être introduit dans la cellule hôte par l'intermédiaire d'un vecteur viral.

L'immunogène utilisé provient de présérence de bactéries, de parasites et de virus.

Cet immunogène peut être un haptène : peptide, polysaccharide.

Le procédé selon l'invention est particulièrement approprié pour un polypeptide de surface d'un agent pathogène. Lorsque celui-ci est exprimé sous forme de protéine de fusion, par les techniques d'ADN recombinant, la protéine de fusion est avantageusement exprimée, ancrée et exposée à la surface de la membrane des cellules hôtes. On utilise des molécules d'acides nucléiques qui sont capables de diriger la synthèse de l'antigène dans la cellule hôte.

Elle comprennent des séquences promoteur, signal de sécrétion liée de saçon fonctionnelle et séquence codant pour une region d'ancrage membranaire, qui seront adaptées par l'homme du metter.

L'immunogène peut notamment dériver d'une glycoprotéine de surface du VRS : Fet/ou G.

Des résultats particulièrement avantageux sont obtenus avec des fragments de la protéine G du VRS, sous-groupes A ou B.

Les protéines dérivées de la glycoprotéine G du sous-groupe A et du sous-groupe B du VRS peuvent être génétiquement fusionnées ou chimiquement couplées à BB.

L'invention a donc pour objet un complexe obtenu à partir de la séquence comprise entre les amino acides 130 et 230 de la protéine G du VRS, ou une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence de la protéine G.

15

20

25

30

35

Cette séquence peut être obtenue à partir de VRS humain ou bovin, appartenant aux sous-groupes A ou B.

La séquence comprise entre les amino acides 130 et 230 de la protéine G peut subir divers types de modifications destinées à moduler son activité immunogénique et son expression par le système hôte.

La Demanderesse a, en particulier, montré l'intérêt des polypeptides dans lesquels :

- l'acide aminé Cys en positions 173 et/ou 186 a été remplacé par un aminoacide ne sormant pas de pont disulfure en particulier la serine, et/ou
- les acides aminés en positions 176 et 182 sont susceptibles de former un pont covalent autre qu'un pont disulfure notamment l'acide aspartique et l'ornithine, et/ou
- les acides aminés phénylalanine correspondant aux positions 163, 165, 168 et/ou 170 de la séquence de la protéine G sont remplacés par un acide aminé polaire, en particulier la sérine, et/ou
- la séquence comprise entre les acides aminés numérotés 162 et 170 est délétée.

Des peptides présentant l'une des séquences ID n°: 1 à 73, ou une séquence possédant au moins 90% d'homologie avec l'une des séquences ID n° 1 à 73 sont ainsi particulièrement adaptés à la mise en oeuvre de l'invention.

D'autres immunogènes adaptés à la mise en oeuvre du procédé selon l'invention comprennent un dérivé de la protéine de surface du virus de l'hépatite A, B et C, une protéine de surface du virus de la rougeole, une protéine de surface du virus parainfluenza 3, en particulier une glycoprotéine de surface telle que hémaglutinine, neuraminidase HN et la protéine de fusion F.

Les séquences nucléotidiques, ARN ou ADN, codant pour des complexes tels que définis précédemment, et comportant des éléments permettant de cibler l'expression dans certaines cellules hôtes spécifiques sont comprises dans l'invention. Elles peuvent être incorporées dans un vecteur, viral ou plasmidique ; ce vecteur sera administré à un mammifère, notamment au sein d'une composition pharmaceutique, pour permettre la production in situ du complexe entre l'immunogène et la molécule support.

10

15

20

25

30

35

L'invention a également pour objet l'utilisation d'un gène de fusion ou d'un complexe entre un immunogène (P) et une molécule support tels que définis précédemment, à titre de médicament. Les compositions pharmaceutiques contenant le gène ou le complexe avec des excipients physiologiquement acceptables font également partie de l'invention. Ils sont particulièrement adaptés à la préparation d'un vaccin.

L'immunisation pourra être obtenue par l'administration de la séquence nucléotidique, seule ou par l'intermédiaire d'un vecteur viral. On peut également utiliser la cellule hôte, notamment une bactérie inactivée. Enfin, le complexe obtenu par couplage chimique ou sous forme de protéine de fusion induit une réponse d'anticorps très forte comparée à (P) seul couplé à l'adjuvant de Freund.

Dans le cadre d'un vaccin contre le VRS, la Demanderesse a montré l'efficacité de la protéine de susion BBG2A, où G2A est un fragment de 101 acides aminés de la protéine G du VRS-A (G aa 130 - aa 230) Seq id n°1. Immunisés chez les rongeurs, BBG2A et BBG2A&C couplés à l'Alum (Hydroxyde d'Aluminium) confèrent une protection totale contre l'épreuve de challenge contre le VRS-A (souche Long).

Les exemples qui suivent sont destinés à illustrer l'invention sans aucunement en limiter la portée.

Dans ces exemples on se résérera à la sigure suivante :

- Figure 1: Construction de pVABBG2(A).

# EXEMPLE 1 :CLONAGE DE GENE GZA ET GZA&C DANS VECTEUR D'EXPRESSION DVABB308 ET PRODUCTION DE PROTEINES DE FUSION BBG2A, BBG2A&C DANS ESCHERICHIA COLI

#### 1) Vecteur d'expression pVABB308

Le vecteur d'expression dans *E coli*, pVABB308 (5,5 Kbp) renferme le promoteur de l'opéron tryptophane (Trp), suivi du gène codant pour la région de liaison à l'Albumine humaine BB, d'origine de la protéine G du Streptocoque (Nygren et col, J. Mol. Recognit. 1988; 1:69-74) et un site de clonage multiple mp8, auquel on peut insérer divers gènes hétérologues (voir figure 1). Le plasmide pVABB308 contient un gène de résistance à l'Ampicilline (AMP), un gène de résistance à la Tétracycline (Tet) et l'origine de réplication de *E. coli*. L'expression du gène est induite par addition de l'I.A.A. (Indole Acrylic Acid) dans le milieu de culture de *E. coli* en phase de croissance exponentielle.

15

20

25

30

35

#### 2) Clonage de gène G2A et G2A&C dans pVABB308

#### 2.1. BBG2A

Le gène codant pour G (130-230) du VRS-A a été obtenu par la méthode d'assemblage de gènes synthétiques en phase solide (selon Stahl et col, Biotechniques 1992; 14: 424-434) et cloné dans le vecteur d'expression pVABB par les sites de restriction EcoRl et Hind III. Le vecteur résultant est nommé pVABBG2A (5791 pb). Le produit de susion BBG2A est purisié à partir du cytosol de *E. coli* transsormé par le vecteur pVABBG2A sous deux formes :

- une forme soluble, BBG2A (sol), après désintégration des cellules et centrisugation, le surnageant contenant les protéines solubles est directement chargé sur colonne d'assinité.

Les produits sont récupérés après élution à pH acide.

- une sorme insoluble, BBG2A (insoluble), obtenue après renaturation dans un milieu oxydant des corps d'inclusion dissous dans un agent chaotropique (Guanidine HCl) (31, 93) puis purisiée par assinité.

#### 2.2. <u>BBG2AδC</u>

Les deux résidus cystèine (173, 186) sont remplacés par des sérines (Ser). Lors de l'assemblage de gènes, l'oligonucléotide qui renferme les 2 résidus Cys codés par le triplet (TGC) est substitué tout simplement par un autre oligonucléotide dont un des nucléotides a changé : (TCC) codant pour Ser. Nous avons voulu délibérément altérer un pont disulfure dans cette version pour garder uniquement le pont disulfure formé par les Cys (176,182), qui est critique pour la protection (Trudel et col, Virology 1991 : 185: 749-757).

Nous avons introduit un résidu Met entre la queue d'affinité BB et G2A ou BB et G2A&C: BB-Met-G2A, BBM et G2A&C, ce qui permet d'effectuer un clivage chimique du produit de fusion par le bromure de cyanogène (CNBr); le mélange est passé sur colonne d'afinité HSA-Sepharose. Le peptide clivé G2A (G2A&C) n'est pas fixé et donc récupéré dans l'éluat, ensuite purifié par HPLC phase réverse.

#### 3) Fermentation et purification de protéines de susion

Dans deux crienmeyers contenant 250 ml de milieu TSB (Triptic Soy Broth, Difco) avec de l'Ampicilline (100 µg/ml, Sigma) et de la Tétracycline (8 µg/ml, Sigma), on inocule avec *E. coli* RV308 transformés avec les plasmides pVABBG2A et pVABBG2A&C respectivement. On incube pendant

10

15

20

25

30

16 heures à  $T^* = 32^{\circ}C$  sous agitation. 200 ml de cette culture sont inoculés dans un fermenteur (CHEMAP CF3000, ALFA LAVAL) contenant 2 litres de milieu de culture. Le milieu contient (g/l) = glycérol, 5; sulsate d'ammonium, 2,6; dihydrogénophosphate de potassium, 3; hydrogénophosphate dipotassium, 2; citrate de sodium 0,5; extrait de levure, 1; Ampicilline, 0,1; Tétracycline 0,008; Thiamine, 0,07; sulfate de magnésium, 1 et 1 ml/l de solution de traces éléments et 0,65 ml/l de solution de vitamines. Les paramètres contrôlés durant la fermentation sont : le pH, l'agitation, la température, le taux d'oxygénation, l'alimentation de sources combinées (glycérol ou glucose). Le pH est régulé à 7,3. La température est fixée à 32°C. La croissance est contrôlée en alimentant du glycérol à un débit constant pour maintenir le signal de tension de l'oxygène dissous à 30 %. Lorsque la turbidité de la culture (mesurée à 580 nm) atteint la valeur de 80 (environ après 27 heures de culture), la production des protéines est induite par addition de l'acide indole acrylique (I.A.A.) à la concentration finale de 25 mg/l. Trois heures après induction, les cellules sont récoltées par centrifugation. Les rendements en biomasse obtenus sont environ 150 g/l de culture.

Une fraction de 30 g de biomasse humide est resuspendue dans 70 ml de solution de TST (Tris-HCl 50 mM pH 8,0, NaCl 200 mM, 0,05 % Tween 20 et EDTA 0,5 mM). Les cellules sont désintégrées par sonication (Vibracell 72401, Sonics & Materials). Après centrifugation du lysat cellulaire, le surnageant est filtré (1,2 µm) et dilué dans 500 ml de TST. Les protéines de fusion ainsi obtenues sous formes solubles sont purifiées sur colonne d'affinité : HSA-Sepharose (human serum albumin) selon le protocole décrit par (Stahl et col, J. Immunol. Methods, 1989 ; 124 : 43-52).

Le lysat insoluble, après centrifugation, est lavé une fois avec un tampon (Tris-HCl 50 mM pH 8,5; MgCl<sub>2</sub> 5 mM). Après lavage, le culot est solubilisé dans 30 ml de chlorhydrate de guanidine 7 M, Tris-HCl 25 mM (pH 8,5), Dithiotreitol (DTT) 10 mM, suivi d'une incubation à 37°C pendant 2 heures. Les protéines solubilisées sont additionnées à un tampon de renaturation (Tris-HCl 25 mM (pH 8,5); NaCl 150 mM et 0,05 % Tween 20).

La concentration du chlorhydrate de guanidine est ajustée à la concentration finale de 0,5 M dans le tampon de renaturation avant l'addition des protéines de fusion solubilisées. Le mélange est incubé à température ambiante, sous agitation modérée, pendant 16 heures. Après centrifugation, les produits de fusion solubles dans le surnageant sont purifiés sur colonne HSA-Sepharose. Les protéines de fusion purifiées sont analysées sur gel SDS-PAGE (12 %) dans des conditions réduites, sur l'appareil MINI PROTEAN II SYSTEM (BIORADS). Les protéines sont visualisées avec du Coomassie brilliant blue R250.

10

15

20

## EXEMPLE 2: EFFET PORTEUR DU POLYPEPTIDE BB ET IMMUNOGENICITE DE BBG2A&C

#### 1. Schéma d'immunisations

Des souris C57Bl/6 (5 par lot) ont reçu 2 injections sous-cutanée de 10 µg d'équivalent G2AδC en présence d'adjuvants de Freund à J0 (adjuvant complet) et J14 (adjuvant incomplet). A J21, les sérums ont été testés individuellement en ELISA pour la production d'anticorps spécifiques de G2AδC. Le titre anticorps est déterminé comme étant l'inverse de la dilution du sérum donnant 2 fois l'absorbance du sérum de l'animal avant immunisation. Les résultats présentés sont la moyenne arithmétique des titres anticorps anti-G2AδC obtenus pour chacun des lots.

#### TABLEAU DE RESULTATS

25

	ANTIGENE	Titre moyen d'anticorps anti G2A&C
	1) G2AδC + AF	180
	2) BBG2AδC + AF	92 800
ስ	3) G2AδC + BB + AF	1 200

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

11

#### 2. Résultats

Le tableau ci-dessus montre que G2A&C est un faible immunogène même en présence d'adjuvant de Freund. La protéine BB a un faible pouvoir adjuvant, puisqu'additionnée à G2A&C le titre anticorps anti-G2A&C n'augmente que d'un log. En revanche, la susion de BB à G2A&C accroit la production d'anticorps anti-G2A&C d'environ 3 log.

Nous pouvons donc conclure que BB est une excellente protéine porteuse pour G2A&C et que la protéine de fusion BBG2A&C est très immunogène.

10

15

20

25

30

## EXEMPLE 3 :ETUDE DE PROTECTION INDUITE PAR DES PROTEINES DE FUSION BBG2A EL BBG2A&C CHEZ LES RONGEURS

#### a) Protocoles d'étude

Des souris BALB/c et des rats des cotonniers (Sigmodon hispidus) semelles (IFFA-CREDO), modèles animaux pour l'infection par le VRS, sont utilisés dans les expériences d'immunisation.

Les groupes d'animaux reçoivent 1, 2, ou 3 doses de 200  $\mu$ g, 20  $\mu$ g, 2  $\mu$ g ou 0,2  $\mu$ g de candidat vaccin VRS-A dans 20 % d'hydroxyde d'aluminium (Al(OH)<sub>3</sub>) (v/v) à 2 semaines d'intervalle. Les souris sont immunisées par voie intrapéritonéale (i.p.), les rats des cotonniers par injections intramusculaires (i.m.). Les groupes contrôles reçoivent  $10^5$  DICT<sub>50</sub> de VRS-A ou du PBS-A (PBS sans Ca<sup>2+</sup> ni Ng<sup>2+</sup>) dans 20 % d'hydroxyde d'aluminium (v/v).

Trois à quatre semaines après la dernière immunisation, les animaux sont challengés par voie intranasale (i.n.) avec environ 105 DICT<sub>50</sub> VRS-A. Ils sont sacrifiés 5 jours plus tard, après ponction sanguine intracardiaque. La présence du virus dans leurs poumons est testée selon Trudel et col, Virology 1991; 185: 749-757).

Les dissérents produits testés sont BBG2A, BBG2A&C et BB seul.

### b) Tableau de résultats

### Résultats de protection chez les rongeurs Tableau 3.1

	<u>Sou</u>	<u>ris</u>	Rat des coto	onniers
Antigènes	Protection*	Protection complète°	Protection	Protection complète
BBG2A	41/41+	38/41	22/22	22/22
BBG2A8C	32/34	27/34	8/13	7/13
BB	0/20	0/20	0/3	0/3
RSV-A	28/28	28/28	17/17	17/17
PBS-A	0/29	0/29	0/21	0/21

- \* Protection = une réduction de virus dans les poumons de ≥ log<sub>10</sub>2 par rapport au titre moyen de virus dans les poumons des souris immunisées avec PBS-Λ.
  - · Protection complète = aucun virus détecté dans les poumons.
  - + X/Y où X = nombre des animaux protégés ou complètement protégés;
- Y = nombre des animaux lestés

5	
10	
15	chez la souris
20	de protection Tableau
25	Détails
30	

		28C				<u> </u>	<u> </u>			
d'antigènes		BBG28C	2/4	<b>1/4</b>	5	Ξ	Ę	<b>Z</b>	Ę	Ž
1 dose d'a		BBG2A	4/4		ξ		复复		Ę	•
gènes		707 7 a a	4/4 3/4	•			Ę			•
2 doses d'antigènes	RRC2A		4/4		3/3		2/2		ξź	
d'antigenes	BBG26C		9/9		4/4		4/4		4/4 3/4	
3 doses d'a	BBG2A		6/6 6/6		4/4		4/4 3/4		4/4	
		200 µg/dose	Protection* Protection complète *	20 µg/dose	Protection* Protection complète *	2 µg/dose	Protection* Protection complète *	0.2 µg/dose	Protection complète.	

au titre moyen de virus dans les poumons \* Protection = une réduction de virus dans les poumons de 2108102 par rapport

des souris immunisées avec PBS-A.

Protection complète = aucun virus détecté dans les poumons.

+X/Y où X = nombre de souris protégées ou complètement protégées;

Y = nombre de souris testées

### Résultats des test immunologiques chez les souris

Tableau 3.3

5	Antigènes	ELISA(LOG <sub>10</sub> moyen)	Anticorps neutralisants (titre moyen/25µl)
	BBG2A	5.09 (28)	≥ 512 (15)
	BBG2A8C	3.71 (29)	≥ 256 (12)
10	RSV-A	5.32 (21)	≥ 512 (12)

#### () = nombre d'animaux testés

#### c) Discussion

15

20

25

30

Les résultats expérimentaux de protection sont présentés dans les tableaux 3.1. et 3.2. Chaque molécule a été testée au cours de 2 expériences indépendantes au moins. Les résultats montrent clairement que, indépendamment des protocoles d'immunisation utilisés, BBG2A protège les rongeurs contre une infection pulmonaire par le VRS-A. Dans nos conditions expérimentales, une injection unique de 200 µg, 2 de 2 µg, ou 3 de seulement 0,2 µg de BBG2A sont suffisantes pour protèger les souris contre l'infection (Tableau 3.2). Du virus a été détecté chez un troisième animal du même groupe mais à la limite de détection. Ces résultats suggèrent que BBG2A présente un potentiel et une efficacité très comparables à ceux du VRS-A chez les animaux immunisés contrôles et à ceux des vaccins candidats sous-unitaires du VRS-A décrits dans la littérature.

BBG2AδC a aussi été efficace chez la souris, protégeant 32 animaux sur 34 contre l'infection pulmonaire. Deux doses de 200 μg se sont révélées efficaces, tout comme 3 injections de 0,2 μg. Ainsi, dans ces schémas d'immunisation comportant plusieurs injections, BBG2AδC s'est montré comparable en activité et en efficacité chez la souris aux candidats vaccins sous-unitaires du VRS-A déjà décrits.

15

20

25

30

Les résultats des tests immunologiques de la réponse humorale et cellulaire, chez la souris BALB/c, sont présentés sur le tableau 3.3. En général, les titres moyens d'anticorps spécifiques anti-VRS-A obtenus en technique ELISA sont considérés comme un des reflets de l'activité protectrice des vaccins candidats. Les sérums des souris immunisées avec le VRS-A ont montré de façon constante des titres d'anticorps anti-VRS-A élevés. Le virus n'a jamais été détecté dans les poumons de ces animaux. Les souris immunisées par BBG2A ont montré des titres moyens d'anticorps anti-VRS-A semblablement élevés et ont toujours été protégées lors d'un challenge par le VRS-A.

BBG2A6C a permis d'induire des titres moyens d'anticorps anti-VRS-A inférieurs par rapport aux molécules mentionnées ci-dessus. De plus, les animaux immunisés par cette molécule ont montré une protection légèrement réduite. Si les sérums de quelques animaux immunisés par BBG2A6C ont montré des titres d'anticorps spécifiques anti-VRS-A très saibles (données non représentées), certains de ces animaux ont néanmoins été totalement protégés lors d'un challenge par le VRS-A.

Les études de protection mettent en évidence l'efficacité protectrice des vaccins candidats sous-unitaires anti-VRS-A. Deux molécules, BBG2A et BBG2A&C, se sont révélées très efficaces dans deux modèles de rongeurs pour l'infection au VRS-A, lors du challenge avec le virus homologue.

## EXEMPLE 4: EFFICACITÉ IMMUNOGÉNIQUE EL PROTECTRICE DE BBG2 A&C PAR RAPPORT À G2 A&C CHEZ LA SOURIS BALBZO.

#### Matériels et méthodes:

Des groupes de 4 souris BALB/c, séronégatives vis-à-vis du VRS-A, ont été immunisées par injections intrapéritonéales (i.p.) 2 sois à 2 semaines d'intervalle avec 5.1, 0.51 et 0.051 nM de BBG2A&C et de G2A&C. La dernière molécule est dérivée d'un clivage chimique de BBG2A&C par le

Bromure de Cyanogène. Un groupe de 3 souris a été immunisé 2 fois à 2 semaines d'intervalle par le tampon PBS pour servir de témoins négatifs. L'Alhydrogel (A1(OH)3) (20% v/v) (Superfos BioSector, Danemark) a été utilisé comme adjuvant pour toutes les immunisations. Une ponction sanguine est réalisée 2 semaines après la dernière immunisation afin de déterminer les titres ELISA contre le G2A&C. Les souris ont été challengées avec le VRS-A (105 DICT50) 3 semaines après la dernière immunisation. Elles ont été sacrifiées 5 jours plus tard et soumises à une ponction cardiaque afin de titrer les anticorps anti-VRS-A post-challenge, et les poumons ont été prélevés afin de titrer le VRS-A pulmonaire.

#### Résultats:

Voir Tableau 4.

15

20

25

30

10

Les résultats d'ELISA anti-G2A $\delta$ C indiquent que BBG2A $\delta$ C est toujours plus immunogénique que G2A $\delta$ C, quelle que soit la dose administrée (0.051 - 5.1 nM). Surtout à 0.051 nM, BBG2A $\delta$ C induit un titre moyen anti-G2A $\delta$ C de log<sub>10</sub> 3.27, alors que la même concentration de G2A $\delta$ C n'induit pas des anticorps anti-G2A $\delta$ C détectables. De même, pour ce qui concerne les ELISA anti-VRS-A; 4 souris sur 4 immunisées avec 5.1 ou 0.51 nM de BBG2A $\delta$ C ont été séropositives, dont des titres moyens de log10 2.67 et 2.78, respectivement. Deux souris sur 4, cependant, immunisées avec 5.1 nM de G2A $\delta$ C ont été séropositives, dont une à la limite de détection de l'essai et un titre moyen de log10  $\leq$  2.19. Les souris immunisées avec 0.51 ou 0.051 nM de G2A $\delta$ C n'ont pas eu d'évidence d'anticorps anti-VRS-A.

Toutes les souris immunisées avec 5.1 ou 0.51 nM de BBG2A&C ont eu leurs poumons protégés contre un challenge avec le virus homologue. A part chez une souris immunisée avec 0.51 nM de BBG2A&C qui n'a présenté du virus qu'à la limite de détection de la méthode, la présence de virus pulmonaire n'a été mise en évidence chez aucun des autres animaux. Après immunisation avec 0.051 nM de BBG2A&C, 3 souris sur 4 ont été protégées, dont 2 sans évidence de virus pulmonaire. La 4éme a eu une

10

20

diminution de virus pulmonaire de l'ordre de log<sub>10</sub> 1.16 par rapport au titre moyen des témoins immunisés avec le PBS-A.

Trois souris sur 4, immunisées avec 5.1 nM de G2A&C, ont eu les poumons protégés contre un challenge avec le VRS-A. La 4éme a eu une diminution du virus pulmonaire de l'ordre de log 10 1.75 par rapport au titre moyen des témoins immunisés avec le tampon PBS-A. Parmi les souris protégées, il n'y a eu qu'une seule sans virus pulmonaire détecté. Nous observons les mêmes résultats après immunisation avec 0.51 nM de G2A&C, mise à part une souris non-protégée qui n'a pas présenté de diminution importante de virus pulmonaire par rapport aux témoins immunisés avec le tampon PBS-A. Les voies respiratoires inférieures des souris immunisées avec 0.051 nM de G2A&C n'ont pas été protégées contre un challenge avec le virus homologue.

#### 15 <u>Conclusions</u>:

Les résultats indiquent, selon les conditions de cette étude, que BBG2A&C est de l'ordre de 10 à 100 fois plus efficace queG2A&C pour l'induction des réponses immunitaires qui protègent les poumons contre un challenge avec le VRS-A.

10	-
15	ction induite chez la
20	nogénicité et de la protection BBG2A&C ou G2A&C.
25	
30	Essicacité comparative d'immu souris BALB/c immunisée par
35	bleau 4:

Concentration d'inmunogène (nN1)		Titre ELISA (log10)	A (log10)		% animaux protégés	protégés	log10 DICT50 RSV-A	SO RSV-A
Immunisé avec =	vs G2A&C BBG2A&C	A&C G2A&C	N9 VRS-A BBG2A&C	S-A G2A&C	BGZA&C	G2A&C	BBGZA&C	GZA&C
5.1	5.06 ± 0.27	4.70 ± 0.46	2.67 ± 0.83	≤2.19 ± 0.48		25	<1.53 ± 0.12 ≤1.80 ± 0.35	≤1.80 ± 0.35
0.51	4.46 ± 0.46	3.86 ± 0.59	2.78 ± 0.60	<1.95 ± 0.00	75	25	≤1.47 ± 0.04	≤1.97 ± 0.99
0.051	3.27 ± 1.53	<1.95 ± 0.0	≤2.19 ± 0.48	<1.95 ± 0.00	20	0	≤1.93 ± 0.67 4.08 ± 0.48	4.08 ± 0.48
PBS-A			<1.95 ± 0.00	€ 0.00	0		4.03 ± 0.29	0.29

10

15

souris BALB/c protectrice des candidats vaccins che contre un challenge avec le VRS-A. Efficacité Tableau 5

	<del></del>								
2 <u>810</u> 1	P.Ch-vs	3.38 ± 0.00	4.66 ± 0.28	4.58 ± 0.35	4.18 ± 0.28	4.34 ± 0.48	3.86 ± 0.00	1.95 ± 0.00	4.82 + 0.00
Titres ELISA (log10)	P.Im vs VRS-A	3.38 ± 0.00	4.66 ± 0.28	4.66 ± 0.28	4.34 ± 0.00	4.34 ± 0.48	3.54 ± 0.28	2.03 ± 0.20	4.82 ± 0.00
	P.Im* vs antingen	6.25 ± 0.00	6.41 ± 0.28	6.09 ± 0.28	5.93 ± 0.28	5.77 ± 0.00	5.77 ± 0.00		•
Log10DICT50VRS-A		<1.45 ± 0.00	<1.45 ± 0.00	<1.45 ± 0.00	<1.45 ± 0.00	<1.45 ± 0.00	<1.45 ± 0.00	3.74 ± 0.29	<1.45 ± 0.00
Produit		20μg BBG7a	20µg BBC200a	20µg BBG198a	20µg BBC196a	20µg ВВС194а	20µg BBC192a	PBS-A	RSV-A

• P.Im. = résultats d'ELISA post-immunisation mais avant challenge.

= résultats d'ELISA des séruns prélevés par ponction cardiaque lors du

25

## EXEMPLE 5: EFFICACITÉ PROTECTRICE DES CANDIDATS VACCINS CHEZ LA SOURIS BALB/c CONTRE UN CHALLENGE AVEC LE VRS-A.

#### Matériels et Méthodes:

5

10

15

20

25

Des groupes de 3 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle avec 20 µg des produits suivants:

BBG7A, BBG200A, BBG198A, BBG196A, BBG194A et BBG192A,

G7A(Seq id 29); G200(Seq id 23); G198(Seq id 24); G196(Seq id 25); G194(Seq id 26); G192(Seq id 27).

Deux groupes de 6 et 4 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle par le PBS-A et le VRS-A (105 TCID<sub>3</sub>), respectivement, comme témoins. L'Alhydrogel (Al(OH)<sub>3</sub>) (20% v/v) a été utilisé comme adjuvant pour chaque immunisation. Tous les animaux ont été prélevés à l'oeil avant la 1ère immunisation afin de vérifier leur séronégativité vis-à-vis du VRS-A. Tous étaient séronégatifs ou ont eu des titres à la limite de détection de l'essai EUSA. Deux semaines après la 2ème immunisation, ils ont été prélevés à l'oeil pour confirmer leur séroconversion vis-à-vis des antigènes et du VRS-A. Trois semaines après la dernière immunisation, les souris ont été challengées par voie intra-nasale avec 105 TCID<sub>50</sub> de VRS-A. Les souris ont été sacrifiées 5 jours après le challenge: elles ont été soumises à une ponction cardiaque; les poumons ont été prélevés afin de titrer le virus dans les voies respiratoires inférieures. Les sérums post-challenge ont été testés en EUSA contre les antigènes viraux.

#### Résultats:

Voir tableau 5.

30

35

Les souris immunisées avec BBG200A, BBG198A, BBG196A, BBG194A, BBG192A, et BBG7A ont été protégées contre un challenge avec le VRS-A sans évidence de virus dans les poumons. Tous les produits ont induit des titres moyens d'anticorps élevés contre l'antigène d'immunisation (log 10 5.77 - 6.41) et le VRS-A (log10 3.38 - 4.66).

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

21

Ces résultats sont en accord avec ceux issus des souris immunisées avec le VRS-A.

#### Conclusions:

5

Les molécules ci-dessus sont très immunogéniques et induisent des réponses immunitaires capables de protéger les poumons de la souris BALB/c contre un challenge avec le VRS-A. Ils constituent donc des candidats potentiels vaccins contre le VRS-A.

10

## EXEMPLE 6: EFFICACITÉ PROTECTRICE DE BB-G4A CHEZ LA SOURIS BALB/c CONTRE UN CHALLENGE AVEC LE VRS-A.

#### Matériels et Méthodes:

15

20

25

Deux groupes de 3 souris ont été immunisés 2 fois à 2 semaines d'intervalle avec 20 µg de BB-G4A ou TT-G4A. Les molécules sont dérivées d'un couplage chimique du peptide G4A (residues 172-187) sur les protéines porteuses (soit BB soit TT). Deux groupes de 6 et 4 souris ont été immunisés 2 sois à 2 semaines d'intervalle par le PBS-A et le VRS-A (105 TCID<sub>50</sub>), respectivement, comme témoins. L'Alhydrogel (Al(OH)<sub>3</sub>) (20% v/v) a été utilisé comme adjuvant pour chaque immunisation. Tous les animaux ont été prélevés à l'oeil avant la lère immunisation afin de vérisier leur séronégassvité vis-à-vis du VRS-A. Tous étaient séronégatifs ou ont eu des titres à la limite de détection de l'essai ELISA. Deux semaines après la 2ème immunisation, ils ont été prélevés à l'oeil pour consirmer leur séroconversion vis-à-vis des antigènes et du VRS-A. Trois semaines après la dernière immunisation, les souris ont été challengées par voie intra-nasale avec 105 TCID 50 de VRS-A. Les souris ont été sacrifiées 5 jours après le challenge: elles ont été soumises à une ponction cardiaque; les poumons ont été prélevés asin de titrer le virus dans les voies respiratoires insérieures. Les sérums post-challenge ont été testés en ELISA contre les antigènes viraux.

15

25

#### Résultats:

BB-G4A, protéine dérivée d'un couplage du peptide G4A sur BB, a protégé les souris sans évidence du virus pulmonaire. TT-G4A, protéine dérivée d'un couplage du peptide G4A sur TT a été moins efficace que BB-G4A en ce qui concerne la protection des poumons; 2 souris sur 3 ont été protégées, respectivement, dont 1 sans évidence de virus pulmonaire. La souris non-protégée a eu une diminution du taux de virus de l'ordre de log<sub>10</sub> 1.52 par rapport aux témoins immunisés par le PBS-A. Les rapports porteur:peptide pour BB-G4A et TT-G4A sont de ~1:7 et ~1:21, respectivement. Ces résultats indiquent donc que BB est un meilleur porteur de G4A que TT.

Les 2 produits ont induit des titres d'anticorps élevés contre l'antigène d'immunisation ( $\log_{10}$  5.77 et 6.73, respectivement, pour les sérums anti-BB-G4A et anti-TT-G4A post-immunisation). Par contre, les animaux immunisés avec ces vaccins candidats ont eu des titres anti-VRS-A très faibles ( $\log_{10}$  2.11  $\pm$  0.28 et 2.43  $\pm$  0.48, respectivement, pour les sérums anti-BB-G4A et anti-TT-G4A postimmunisation).

#### 20 Conclusions:

BB-G4A est capable de protéger les souris contre un challenge avec le VRS-A sans évidence du virus pulmonaire. Il confirme donc son potentiel comme vaccin anti-VRS-A. Les résultats indiquent egalement que BB est un meilleur porteur de G4A que TT.

10

15

20

Efficacité protectrice de BB-G4A chez la souris BALB/

 $2.27 \pm 0.55$ ± 0.00  $1.95 \pm 0.00$ .82 (log<sub>10</sub>)  $2.11 \pm 0.28$  $2.43 \pm 0.48$  $2.03 \pm 0.20$  $4.82 \pm 0.00$ P.Im vs VRS-A Titres ELISA 5.77 ± 0.00  $6.41 \pm 0.28$ antingen LOG10 DICT 50 VRS-A <1.45 + 0.00 <1.45 ± 0.00 ≤1.78 ± 0.38 R pounon 374 + 029 20μg TT-G4A 20µg BB-C4A RSV-A PBS-A

résultats d'ELISA des virums prélevés par ponction cardiaqu résultats d'ELISA post-immunisation mais avant challenge.

e lors du sacrifice

30

.. 9

Tableau

EXEMPLE 7: PROTECTION CROISÉE DES POUMONS DES SOURIS BALB/c IMMUNISÉES AVEC BBG2A PAR VOIE INTRAPÉRITONÉALE VIS-À-VIS D'UN CHALLENGE HÉTÉROLOGUE AVEC LE VRS-B (SOUCHE 8/60).

5

10

15

20

35

#### Matériels et Méthodes:

Des souris BALB/c ont été immunisées soit 2 fois soit 3 fois à 2 semaines d'intervalle avec 20 µg de BBG2A par injection intrapéritonéale. Un autre groupe de souris ont été immunisées de la même façon par le PBS-A comme témoins. L'Alhydrogel (Al(OH)3) (20% v/v) a été utilisé comme adjuvant pour chaque immunisation. Un prélèvement de sang a été réalisé avant la lère immunisation afin de vérifier leur séronégativité vis-à-vis du VRS-A. Trois semaines après la dernière immunisation les souris ont été challengées par voie intra-nasale avec 105 TCID 50 de VRS-A ou avec avec 105 TCID 50 de VRS-B. Les souris ont été sacrifiées 5 jours après le challenge: elles ont été soumises à une ponction cardiaque; les poumons ont été prélevés afin de titrer le virus dans les voies respiratoires inférieures. Les sérums post-challenge ont été testés en ELISA contre les antigènes viraux.

#### Résultats:

Toutes les souris étaient séronégatives pour le VRS-A au début de l'étude. Le premier groupe, 11 souris sur 11, immunisées avec 20 μg de BBG2A, ont été protégées vis-à-vis d'un challenge avec le VRS-A. Le deuxième groupe, 11 souris sur 11, ont été également protégées vis-à-vis d'un challenge hétérologue avec le VRS-B (tableau 7).

#### 30 Conclusions:

L'immunisation des souris BALB/c avec l'antigène BBG2A confère une protection non seulement contre le VRS-A mais également vis-à-vis d'un challenge avec le VRS-B. L'antigène BBG2A induit donc une protection croisée vis-à-vis d'un challenge hétérologue.

15

20

25

30

Protection croisée des voie intrapéritonéale. Tableau 7:

	Chal	hallenge avec le VRS-A	Y-S1	Cha	Challenge avec le VRS-B	RS-B
	Log10 DITC50 a / g	% protection b	Nbre d'animaux immunisés	Log10 DITC50	% protection	Nbre d'animaux
20µg BBG2A	<1.45° ± 0.00	100	11	1.68 ± 0.36	100	11
PBS-A	4.08 ± 0.60	0	4	4.25 ± 0.27	0	5

DITC50  $^{\rm a}$  <= dose infectieuse de culture tissu 50 % protection  $^{\rm b}$  = une réduction de virus dans les poumons de  $\ge \log_{10} 1.8$ des souris immunisées avec le PBS-A. <1.45c = limite de détection de virus dans cel essai. dans les poumons

## EXEMPLE 8: ETUDE DE L'EFFET PRIMING DE BB SUR L'IMMUNISATION AVEC BBG2A

Des souris BALB/c sont sensibilisées à la protéine BB puis reçoivent une injection de BBG2A. Les titres IgG anti-G2A obtenus chez ces animaux sont comparés de ceux obtenus avec des souris recevant deux injections de BBG2A.

#### Matériel et Méthodes

10

Deux souris BALB/C (N=5/lot) sont immunisées en sous-cutané comme décrit ci-dessous :

15		JO	J14
	lot 1	0.1 ml PBS	0.1 ml PBS
	lot 2	20 µg BBG2A + AFC	20 μg BBG2A + AFI
20	lot 3	100 μg BB + AFC	20 μg BBG2A + AFI

AFC: Adjuvant Freund complet; AFI: Adjuvant Freund incomplet

Le sang des animaux est prélevé à J7 et J21 et le titre lgG sérique anti-G2A est déterminé individuellement par ELISA.

Résultats

Tableau de titres IgG anti-G2A

	J7		J21	
	LOT 2	LOT 1	LOT 2	LOT 3
S1	2	2	3.81	3.51
S2	2	2	3.81	4.11
S3	2	2	3.81	4.41
S <del>4</del>	2	2	4.41	3.51
S5	2	2	3.81	4.71
m <u>+</u> σ	2	2	3.93 <u>+</u> 0.27 4	.05 ± 0.54
En résu	mé, le tableau de titre	s IgG anti-(	52A à J7 et J21 : J14	J21
lot 1	0.1 ml PBS	-	0.1 ml PBS	2
		_	20 μg BBG2A + A	FI 3.93 <u>+</u> 0
lot 2	20 μg BBG2A + AFC	2	ZO μg DDOZA + A	3.73 <u>+</u> C

#### LOT 2 : 2 injections de BBG2A

Une semaine après la première injection de 20 µg de BBG2A, on ne détecte pas d'IgG anti-G2A. En revanche, une semaine après la seconde injection de BBG2A il y a une forte production d'IgG anti-G2A : environ 4log10.

### LOT 3: injection n° 1 = BB, injection n° 2 = BBG2A

Après sensibilisation avec 100 μg de BB, une injection de 20 μg de BBG2A suffit pour induire un titre IgG anti-G2A de 4 log10, titre semblable à celui obtenu avec 2 injections de 20 μg de BBG2A.

#### Conclusion:

15

20

Ces résultats montrent que BB induit la production de cellules The mémoires qui ont sourni le "help" nécessaire aux cellules B spécifiques de G2A lors de l'immunisation primaire avec BBG2A, ce qui aboutit à une réponse secondaire de type IgG. Ainsi, des cellules B naïves peuvent donc êtres stimulées pour produire des anticorps anti-G2A.

BB fournit donc le "T cell help" adéquat à la production d'anticorps dirigés contre G2A; en cela, il se comporte comme une protéine porteuse.

#### LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
  - (i) DEPOSANT: :
    - (A) NOM: PIERRE FABRE MEDICAMENT
    - (B) RUE: 45 PLACE ABEL GANCE
    - (C) VILLE: BOULOGNE
    - (E) PAYS: FRANCE
    - (F) CODE POSTAL: 92100
- (ii) TITRE DE L'INVENTION: PROCEDE POUR AMELIORER L'IMMUNOGENICITE D'UN COMPOSÉ IMMUNOGENE OU D'UN HAPTENE ET APPLICATION A LA PREPARATION DE VACCINS
  - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 78
  - (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
    - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
    - (B) ORDINATEUR: Apple Macintosh
    - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: MAC OS Systeme 7
    - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
  - (v) DONNEES DE LA DEMANDE ANTERIEURE:
    - (A) NUMERO DE LA DEMANDE: FR 9413310
    - (B) DATE DE DEPOT: 07-NOV-1994
- (?) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
      - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 1..303
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

ACC GTG AAA ACC AAA AAC ACC ACG ACC CAG ACC CAG CCG AGC AAA
Thr Val Lys Thr Lys Asn Thr Thr Thr Thr Gln Thr Gln Pro Ser Lys

1 10 15

CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys 20	CAG Gln	CGT Arg	CAG Gln	AAC Asn	AAA Lys 25	CCG Pro	CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	CCG Pro 30	AAC Asn	AAC Asn	96
GAT Asp	TTC Phe	CAT His 35	TTC Phe	GAA Glu.	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 40	TTC Phe	GTG Val	CCG Pro	TGC Cys	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	AGC Ser	144
AAC Asn	AAC Asn 50	CCG Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp	GCG Ala 55	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	CGT	ATC Ile 60	CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	AAA Lys	. 192
CCG Pro 65	GGC Gly	AAA Lys	AAA Lys	ACC Thr	ACG Thr 70	ACC Thr	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	AAA Lys 75	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	TTC Phe	AAA Lys 80	240
ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys	AAA Lys	GAT Asp 85	CAT His	AAA Lys	CCG Pro	CAG Gln	ACC Thr 90	ACC Thr	AAA Lys	CCG Pro	AAA Lys	GAA Glu 95	GTG Val	288
			AAA Lys 100	CCG Pro												303

#### (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 1..303
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 2:

ACC GCG	CAG ACC AAA	GGC CGT	ATC ACC	ACC AGC	ACC CAG	ACC AAC	48
Thr Ala	Gln Thr Lys	Gly Arg	Ile Thr	Thr Ser	Thr Gln	Thr Asn	Lys
1		5	•	10		15	

CCG Pro	AGC Ser	ACC Thr	Lys 20	AGC Ser	CGT	AGC Ser	AAA Lys	AAC Asn 25	CCG Pro	CCG Pro	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 30	AAA Lys	GAT Asp		96
GAT Asp	TAC Tyr	CAC His 35	Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 40	TTC Phe	GTG Val	CCC Pro	TGC Cys	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly		144
AAC Asn	AAC Asn 50	CAG Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 55	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	ACC Thr	ATC Ile 60	CCG Pro	AGC Ser	AAC Asn	AAA Lys	•	192
CCG Pro 65	AAA Lys	AAG Lys	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr 70	ATC Ile	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	AAC Asn 75	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys 80		240
ACC Thr	ACC Thr	AAC Asn	AAA Lys	CGT Arg 85	GAT Asp	CCG Pro	AAA Lys	ACC Thr	CCG Pro 90	GCG Ala	AAA Lys	ATG Met	CCG Pro	AAG Lys 95	AAG Lys		288
			ACC Thr 100													•	303
	(ii)	CAR (A) (D) TYP CAR (A) (B)	IONS ACTER ONS A	RIST: NGUE PE: 1 MBRE NFIGI MOLE RISTI MOLE PLACE	IQUE: UR: DE E JRATI	S DE 303   60tic BRINS CON:	LA : paire de 5: s: line N 303	SEQUI es de imple	ENCE bas	ses	<b>1</b>						
	TG #	AAA A	CC A	AA A	AC A	CC A	.CG A	CC A hr T	ככ כ	AG A	cc c	AG C	CG A	GC A er L 15	AA ys		48
CG A	CC A	CC A	AA C .ys G 20	AG C ln A	GT C rg G	AG A ln A	sn L	AA C ys P 25	CG C ro P	CG A	AC A	ys P	CG A/ ro A:	AC A. sn A.	AC sn	Ç	96 ·

GAT Asp	TTC Phe	CAT His 35	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 40	TTC Phe	GTG Val	CCG Pro	AGC Ser	AGC Ser 45	Ile	Cys	Ser		144
AAC Asn	AAC Asn 50	Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp	GCG Ala 59	Ile	AGC Ser	AAA Lys	CGT	ATC Ile 60	Pro	AAC Asn	AAA Lys	AAA Lys		192
CCG Pro 65	GGC Gly	AAA Lys	AAA Lys	ACC Thr	ACG Thr 70	ACC Thr	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	AAA Lys 75	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	TTC Phe	AAA Lys 80	•	240
ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys	AAA Lys	GAT Asp 85	CAT His	AAA Lys	CCG Pro	CAG Gln	ACC Thr 90	ACC Thr	AAA Lys	CCG Pro	AAA Lys	GAA Glu 95	GTG Val		288
			AAA Lys 100														303
(2)	INF	ORMA	TION:	s POI	UR LA	A SE	Q ID	NO:	4:								
		( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( (	A) L(B) T(C) N(C)	ONGUI YPE: OMBRI ONFI	TIQUI EUR: nuc E DE GURA	303 léot BRI TION	pai ide NS: : li	res simp	de b					-			
	(ii	) TY	PE D	E MO	LECU	LE:	ADN										
	(ix	(	A) N	OM/C	TIQU LE: CEME	CDS	30	3									
	(xi	) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	4:					
ACC Thr	GCG	CAG Gln	ACC Thr	Lys 5	GGC	CGT	ATC	ACC Thr	ACC Thr 10	Ser	ACC Thr	CAG	ACC Thr	AAC Asn 15	AAA Lys		48
CC0 Pro	AGC Ser	ACC Thr	AAA Lys 20	AGC Ser	CGT	AGC Ser	Lys	AAC Asr 25	CCG Pro	CCG Pro	Lys	Lys	CCG Pro 30	AAA Lys	GAT Asp		96

	TAC Tyr													GGC Gly		144
	AAC Asn 50															192
	Lys														•	240
	ACC Thr													_		288
_ /	ATC Ile			7												303
(2)	INFO	RMAT	IONS	POU	IR LA	SEQ	ID	NO:	5:							
	(i)	(B (C	) LO ) TY ) NO	NGUE PE: MBRE	UR: nucl DE	S DE 42 p éoti BRIN ION:	aire de S: s	s de impl	bas e							
	(ii)	TYP	E DE	MOL	ECUL	E: Al	DN									
	(ix)	(A	) NOI	M/CLI	E: CI		. 42									
	(xi)	DES	CRIP	TIÒN	DE I	.A SE	EQUE	NCE:	SEQ	ID N	10: 5	5:				
	ATC T															42

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:

	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 42 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo	
	(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:142	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 6:	
	ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys 5 10	42
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:	
	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 42 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:142	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 7:	
	ATC TGC AGC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA  Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys  5 10	42

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 8:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 1..42
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 8:

AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 10

42

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 9:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: Modified-site
    - (B) EMPLACEMENT:9
    - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 9:

Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Xaa Trp Ala Ile Cys Lys 1

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 10:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: Modified-site
  - (B) EMPLACEMENT:9
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 10:

Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Xaa Lys Ser Ile Cys Lys
1

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 11:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: Modified-site
    - (B) EMPLACEMENT:9
    - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 11:

Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Xaa Trp Ala Ile Ser Lys 1

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 12:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire

- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: Modified-site
  - (B) EMPLACEMENT:9
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 12:

Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Xaa Lys Ser Ile Ser Lys 1 10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 13:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 48 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 1..48
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 13:

AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG CCG AAC AAA CCG

Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro Pro Asn Lys Pro

1 5 10 15

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 14:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 303 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 1..303

# (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 14:

								_	AAA Lys	48
									AAC Asn	96
						AGC Ser 45			AGC Ser	144
						CCG Pro				192
						CCG Pro				240
						CCG Pro	Lys			288
	ACC Thr									303

## (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 15:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 51 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 1..51

	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 15:	
	CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys  10 15	48
AAA Lys		51
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 16:	
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 51 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 16:	
	CCG AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC Pro Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser 5 10 15	48
AAA Lys		51
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 17:	
	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 51 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	

	(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 17:	
GTG Val 1	CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys 10 15	48
AAA Lys		51
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 18:	
	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 51 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 18:	
GTG Val 1	CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser 10 15	48
AAA Lys		51
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 19:	
	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 17 acides aminés</li> <li>(B) TYPE: acide aminé</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	

					41					
	(ii)	TYPE	DE MOL	ECULE: pe	eptide					
	(ix)	(A) (B)	EMPLACE	E: Modifi EMENT:12	ed-site TONS:/Xaa	signifie	Orn			
	(ix)	(A) (B)	EMPLACE	E: Modifi EMENT:16	ed-site IONS:/Xaa	signifie	Orn			
	(xi)	DESC	RIPTION	DE LA SE	QUENCE: SE	Q ID NO:	19:			
	Val 1	Pro	Asp Ser	Ile Asp 5	Ser Asn As	n Pro Thr 10	· Xaa Tr	rp Ala	Ile 15	Xaa
	Lys									
(2)	INFOR	RMATI	ONS POUR	R LA SEQ	ID NO: 20:					
•	(i)	(A) (B) (C)	LONGUEU TYPE: 6 NOMBRE	<del>-</del>	: simple					
	(ii)	TYPE	DE MOLE	CULE: pe	ptide					
	(ix)	(A) (B)	EMPLACE	: Modifi MENT:12	ed-site IONS:/Xaa	signifie	Orn			

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 20:

Val Pro Ser Ser Ile Asp Ser Asn Asn Pro Thr Xaa Trp Ala Ile Ser 1 15

Lys

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 21:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: Modified-site
  - (B) EMPLACEMENT: 12
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: Modified-site
  - (B) EMPLACEMENT: 16
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 21:

Val Pro Asp Ser Ile Asp Gly Asn Asn Gln Leu Xaa Lys Ser Ile Xaa 1 15

Lys

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 22:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: Modified-site
    - (B) EMPLACEMENT: 12
    - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 22:

Val Pro 1	Ser Ser	· Ile Asp 5	Gly Asn	Asn Gln 10	Leu Xaa	Lys Ser	· Ile Ser 15
Lys							

### (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 23:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 183 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 1..183
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 23:
- CAG ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG 48
  Gln Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro
  1 5 10 15
- CCG AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG 96
  Pro Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val
  20 25 30
- CCG TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA 144
  Pro Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys
  35 40 45
- CGT ATC CCG AAC AAA AAA CCG GGC AAA AAA ACC ACG ACC

  Arg Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly Lys Lys Thr Thr Thr

  50

  55

  60

#### (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 24:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 177 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

	(ix)	(A	) NO	M/CL	E: C	DS	177	7								
	(xi)	DES	CRIP	PTION	I DE	LA :	SEQU	NCE:	SEC	Q ID	NO:	24:				
CAG Gln 1	ACC Thr	CAG Gln	CCG Pro	AGC Ser 5	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys 10	CAG Gln	CGT	CAG Gln	AAC Asn	AAA Lys 15	CCG Pro	48
CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	CCG Pro 20	AAC Asn	AAC Asn	GAT Asp	TTC Phe	CAT His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCG Pro	TGC Cys	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	AGC Ser	AAC Asn	AAC Asn 40	CCG Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp	GCG Ala 45	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	144
	ATC Ile 50	Pro	Asn		Lys	Pro	Gly									177
(2)	INFO	RMAT	rions	s POI	JR LA	A SE	Q ID	NO:	25:							
	(i)	( <i>t</i> (E	1) L( 3) T 5) N(	ONGUE YPE: OMBRI	EUR: nuc' E DE	171 léot BRI	E LA pai ide NS: : li	res (	de bo							
	(ii)	) TYF	PE DI	E MOI	LECU	LE:	ADN									
	(ix)	(/	N CA	OM/C	LE:	CDS	17	1								
	(xi)	) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	25:				
CAG Gln 1	ACC Thr	CAG	CCG Pro	AGC Ser 5	AAA Lys	Pro	ACC Thr	ACC	AAA Lys 10	Gln	CGT	CAG	AAC	AAA Lys 15	CCG Pro	48

	AAC Asn													96
	TGC Cys													144
	ATC Ile 50													171
(2)	INFO	CAF (A (E	RACTE (A) LO (B) TY (C) NO (C)	RIST ONGUE (PE:	FIQUE UR: nucl	S DE 165 éoti BRIN	LA pair de IS: s	SEQU es d	JENCE de ba					
		) CAF	RACTE NO 3) EM	RIST M/CL	TQUE	: DS								
	(xi)	DES	SCRIF	PTION	I DE	LA S	EQUE	NCE:	SEC	) ID	NO:	26:		
	ACC Thr	_	-											48
	AAC Asn													96
	TGC Cys													144
	ATC Ile 50													165

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 27:

	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 159 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1159	
•	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 27:	
_	ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 5 10 15	48
	AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
	TGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC TGC AAA  Cys Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Cys Lys  35 40 45	144
	ATC CCG AAC AAA Ile Pro Asn Lys 50	159
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 28:	
	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 153 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:1153	

	(xi	) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	28:			
														CCG Pro	48
			CCG Pro 20						Phe				Phe	GTG Val	96
			ATC Ile												144
	ATC Ile 50						•								153
(2)	INFO	ORMAT	rions	POL	IR LA	\ SEQ	) ID	NO:	29:						
	(i)	(A (E	ACTE LO TY NO CO	NGUE PE: MBRE	UR: nucl	99 p éoti BRIN	oaire de IS: s	s de	e bas le						
	(ii)	TYP	E DE	MOL	ECUL	.E: A	DN								
	(ix)	(A	ACTE ) NO ) EM	M/CL	E: C	DS	.99								
	(xi)	DES	CRIP	TION	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEQ	ID	NO:	29:			
			AAC Asn										_		48
			AGC A Ser A											_	96
															99

(2)	INFO	)RMAT	TONS	POU	JR LA	SEC	) ID	NO:	30:							
	(i)	(E	ACTE LC TY NC CO CC	NGUE PE: MBRE	UR: nucl	183 éoti BRIN	pair de IS: s	es o	le bo	: ises						
	(ii)	) TYF	PE DE	MOL	ECUL	.E: A	DN									
	(ix)		ACTE NO B) EN	M/Cl	.E: (	CDS	183	3								
	(xi	) DES	SCRIF	PTIO	N DE	LA S	SEQUE	ENCE	: SE(	Q ID	NO:	30:				
CAG Gln 1	ACC Thr	CAG Gln	CCG Pro	AGC Ser S	AAA Lys	CCG Pro	ACC Thr	ACC Thr	AAA Lys 10	CAG	CGT Arg	CAG Gln	AAC Asn	AAA Lys 15	CCG Pro	48
CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	CCG Pro 20	AAC Asn	AAC Asn	GAT Asp	TTC Phe	CAT His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCG Pro	AGC Ser	AGC Ser 35	Ile	TGC Cys	AGC Ser	AAC Asn	AAC Asn 40	CCG Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp	GCG Ala 45	ATC	AGC Ser	AAA Lys	144
CGT	ATC Ile 50	CCG Pro	AAC	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 55	GGC	AAA Lys	AAA Lys	ACC Thr	ACG Thr 60	ACC Thr				183
(2)	INF	ORMA	TION	S PO	UR L	A SE	Q ID	NO:	31:							
	(i	-	RACT A) L B) T	ONGU	EUR:	177	pai									

- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 1..177

	(xi	) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	31:				
															CCG Pro	_
				Asn					Phe					Phe	GTG Val	96
													Ile	AGC Ser		144
		CCG Pro														177
(2)	(ii)	() () () () () () ()	RACTE A) IC B) NC C) CC RACTE A) NC	ERIST ONGUE ONFICE MOL	IQUE URAT ECUL	ES DE 171 éoti BRIN TION: E: A	LA pair de NS: s lir	SEQU es d impl néair	JENCE de ba	ases						
	ACC		CCG	AGC	AAA	CCG	ACC	ACC	AAA	CAG	CGT	CAG		AAA Lys 15		48
_														TTC Phe		96
														AGC Ser		144

<del>-</del>	ATC CCG AAC AAA AAA CCG GGC AAA Ile Pro Asn Lys Lys Pro Gly Lys 50 55	171
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 33:	
	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 165 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:1165	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 33:	
	ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 5 10 15	48
	AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
	AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Alo Ile Ser Lys 35 40 45	144
_	ATC CCG AAC AAA AAA CCG Ile Pro Asn Lys Lys Pro 50 55	165
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 34:	
	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 159 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	

	(11) ITPE DE MOLECULE: AUN	
	(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1159	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 34:	
	G ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG n Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 10 15	48
	AAC AAA CCG AAC AAC GAT TTC CAT TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Asn Lys Pro Asn Asn Asp Phe His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
	AGC AGC ATC TGC AGC AAC AAC CCG ACC TGC TGG GCG ATC AGC AAA Ser Ser Ile Cys Ser Asn Asn Pro Thr Cys Trp Ala Ile Ser Lys 35 40 45	144
	ATC CCG AAC AAA Ile Pro Asn Lys 50	159
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 35:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 153 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN  (ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS	
	(B) EMPLACEMENT:1153  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 35:	
	ACC CAG CCG AGC AAA CCG ACC ACC AAA CAG CGT CAG AAC AAA CCG Thr Gln Pro Ser Lys Pro Thr Thr Lys Gln Arg Gln Asn Lys Pro 5 10 15	48

CCG Pro	AAC Asn	AAA Lys	CCG Pro 20	AAC Asn	AAC Asn	GAT Asp	TTC Phe	CAT His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96
CCG Pro	AGC Ser	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	AGC Ser	AAC Asn	AAC Asn 40	CCG Pro	ACC Thr	TGC Cys	TGG Trp	GCG Ala 45	ATC Ile	AGC Ser	AAA Lys	144
_	ATC Ile 50	CCG Pro														153
(2)	(ii)	) CAI (/ (/ (/ (/ (/ (/ (/ (/ (/ (/ (/ (/ (/	RACTAN PE D	ERISTONGUI YPE: OMBRI ONFI	TIQUIEUR: TIQUIEURATI		E LA pair ide NS: : li	SEQI es de simp néai	UENCI e ba: le							
	(xi	) DE	SCRI	PTIO	n DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	36:				
						CAT His										48
				Asn		CCG Pro			Trp							96
CCG Pro																99
(2)		) (A	RACT A) L B) T C) N	ERIS ONGU YPE:	TIQU EUR: nuc	A SE ES D 183 léot BRI TION	E LA pai ide NS:	SEQ res simp	UENC de b	Ε:						

	(ii	) TY	PE D	E MO	LECU	LE:	ADN								
	(ix	(	RACT A) NO B) E	OM/C	LE:	CDS	18	3							
	(xi	) DE:	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	37:			
										Ser				CCG Pro	4
	AAA Lys												Phe	GTG Val	96
	TGC Cys														144
	ATC Ile 50														183
(2)		CAR (A (C	PE DE	RIST ONGUE OPE: OMBRE	IQUE UR: nucl DE URAT	S DE 177 éoti BRIN	LA pair de IS: s	SEQU res d	JENCE de bo						
		CAR (A	ACTE ) NO	RIST M/CL	IQUE	: :DS		7						•	
	(xi)	DES	CRIP	TION	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEQ	ID	NO:	38:			
	ACC Thr														48

CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys 45	144
ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG AAA AAG AAA CCG Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Pro 50 55	177
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 39:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 171 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE:     (A) NOM/CLE: CDS     (B) EMPLACEMENT:1171</pre>	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 39:	
AGC ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 1 5 10 15	48
CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
CCC TGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC TGC AAA Pro Cys Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Cys Lys 35 40 45	144
ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG AAA AAG Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys 50 55	171

		55		
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ	ID NO: 40:		
	(i) CARACTERISTIQUES DE  (A) LONGUEUR: 165    (B) TYPE: nucléotic  (C) NOMBRE DE BRINS  (D) CONFIGURATION:	paires de bases de S: simple		
	(ii) TYPE DE MOLECULE: AC	DN		
	(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:1	. 165		
	(xi) DESCRIPTION DE LA SE	EQUENCE: SEQ ID	NO: 40:	
	ACC CAG ACC AAC AAA CCG A Thr Gln Thr Asn Lys Pro S 5			
	AAA AAA CCG AAA GAT GAT T Lys Lys Pro Lys Asp Asp T 20			
	TGC AGC ATC TGC GGC AAC A Cys Ser Ile Cys Gly Asn A 35			<del></del>
	ATC CCG AGC AAC AAA CCG Ile Pro Ser Asn Lys Pro 50 55	•		165
(2)	INFORMATIONS POUR LA SEQ :  (i) CARACTERISTIQUES DE (A) LONGUEUR: 159 pa	LA SEQUENCE:		
	(B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS (D) CONFIGURATION:	e : simple		

- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT: 1..159

	(xi)	DES	CRIP	TION	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEC	Q ID	NO:	41:					
AGC Ser 1	Thr	CAG Gln	ACC Thr	AAC Asn 5	AAA Lys	CCG Pro	AGC Ser	ACC Thr	AAA Lys 10	AGC Ser	CGT	AGC Ser	AAA Lys	AAC Asn 15	CCG Pro	48	
CCG Pro	AAA Lys	AAA Lys	CCG Pro 20	AAA Lys	GAT Asp	GAT Asp	TAC Tyr	CAC His 25	TTC Phe	GAA Glu	GTG Val	TTC Phe	AAC Asn 30	TTC Phe	GTG Val	96	
CCC Pro	TGC Cys	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly	AAC Asn	AAC Asn 40	CAG Gln	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 45	ATC Ile	TGC Cys	AAA Lys	144	,
			AGC Ser													159	•
(2)	(ii	) CA ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( ( (	RACT A) L B) T C) N D) C RACT	ERISTONGU YPE: OMBR ONFI ERIST	TIQUE EUR: nuc' E DE GURA'	ES D 153 léot BRI TION LE:	E LA pai ide NS: : li	SEQ res simp	UENC de b	E:							
		(	(B) E	IOM/CEMPLA	CEME	NT : 1			: · <1	רט דו	) NO:	42:					
AG Se	-	CAL	C AC(	C AAC	- ۸ΔΔ		. AG	CAC	: AA/	A AGO		Γ AG(	. AAA	AAC AST 15	CCG Pro	4	
CC Pr	G AA	A AA s Ly	A CC s Pro 2	G AAA o Ly:	A GAT	GAT	TA Ty	C CAG r Hi 2	s Ph	C GA	A GTO	G TTO	C AA( e Asi 3(	n Pne	GTG Val	<b>9</b>	1

	TGC Cys													144
	ATC Ile 50													153
(2)	INFO	RMAT	TION:	S PO	UR L	A SE	Q ID	NO:	43:					
	(i)	(A (E	() L( 3) T () N(	ONGUI YPE: OMBRI	EUR: nuc E DE	99   léot BRI	E LA paire ide NS: :	es d	e ba le					
	(ii)	TYP	PE DE	E MOI	_ECUI	LE: /	ADN							
	(ix)	(A	) N(	M/CI	_E: (		99							
	(xi)	DES	CRIF	PTIO	N DE	LA S	SEQUE	NCE	: SE	Q ID	NO:	43:		
	CCG Pro													48
	ATC													96
CCG Pro														99
(2)	INFO	RMAT	IONS	POL	IR LA	SEC	) ID	NO:	44:					
	(i)	(A	) LO	NGUE	UR:		LA pair de	<del>-</del>						

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:1183	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 44:	
AGC ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 1 5 10 15	48
CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 35 40 45	144
ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG AAA AAG AAA CCG ACC ATC Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro Lys Lys Lys Pro Thr Ile 50 55 60	183
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 45:	
<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 177 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1177	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 45:	
AGC ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 1 5 10 15	48
CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96

			Ile					Gln					Ile	Lys	144
				AAC											177
(2)		) CAI	RACT A) L	S POI	TIQUE EUR:	ES DI 171	E LA pai	SEQ	UENC	E:					
		Č	C) N	YPE: OMBRI ONFI	E DE	BRI	NS: :	-							
	(ii)	) TYI	PE D	e mol	.ECUL	.E: #	ADN								
	(ix)	(/	N CA	ERIST OM/CL MPLAC	.E: (	DS	171	1							
	(xi)	DE!	SCRII	PTION	I DE	LA S	EQUE	NCE:	: SEC	Q ID	NO:	46:			
				AAC Asn 5											48
				AAA Lys											96
				TGC Cys											144
				AAC Asn											171

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 47:

<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 165 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1165	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 47:	
AGC ACC CAG ACC AAC AAA CCG AGC ACC AAA AGC CGT AGC AAA AAC CCG Ser Thr Gln Thr Asn Lys Pro Ser Thr Lys Ser Arg Ser Lys Asn Pro 10 15	48
CCG AAA AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG Pro Lys Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val 20 25 30	96
CCC AGC AGC ATC TGC GGC AAC AAC CAG CTG TGC AAA AGC ATC AGC AAA Pro Ser Ser Ile Cys Gly Asn Asn Gln Leu Cys Lys Ser Ile Ser Lys 45	144
ACC ATC CCG AGC AAC AAA CCG Thr Ile Pro Ser Asn Lys Pro 50 55	165
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 48:	
<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 159 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:1159	

	(xi)	) DE:	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	48:				
										Ser				CCG Pro		48
				AAA Lys					Phe				Phe	GTG Val		96
				TGC Cys	_			_						AAA Lys	1	.44
	ATC Ile 50														1	.59
(2)	(ii)	CAR CAR CAR CAR CAR	ACTE  ACTE  ACTE  ACTE  ACTE  ACTE  ACTE  ACTE  ACTE	RIST ONGUE ONFICE MOL	IQUE URAT DE URAT IQUE	S DE 153 éoti BRIN ION:	pair de IS: s lir	SEQI es d impl néair	JENCE de ba							
	(xi)	DES	CRIF	PTION	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEÇ	ID	NO:	49:				
				AAC Asn 5											4	48
				AAA Lys											9	96

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

62

CCC Pro	AGC Ser	AGC Ser 35	ATC Ile	TGC Cys	GGC Gly	AAC Asn	AAC Asn 40	CAG	CTG Leu	TGC Cys	AAA Lys	AGC Ser 45	ATC Ile	AGC Ser	AAA Lys	144
- <del>-</del> -		CCG Pro														153

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 50:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 99 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 1..99
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 91:

AAA CCG AAA GAT GAT TAC CAC TTC GAA GTG TTC AAC TTC GTG CCC AGC

Lys Pro Lys Asp Asp Tyr His Phe Glu Val Phe Asn Phe Val Pro Ser

1 10 15

				/ Asr					Lys				s Th	C ATC	
CCG Pro															99
(2)		) CA	RACT A) L B) T C) N	ERIS ONGU YPE: OMBR	TIQU EUR: nuc E DE	ES D 303 léot BRI	E LA pai ide NS:	SEQ res simp	UENC de b	Έ:					
	(ix	) CA (	RACT A) N B) E	ERISOM/CMPLA	TIQU LE: CEME	E: CDS NT:1	30:		: SE(	) ID	NO:	51:			
	AAC	AGA	AAA	ATC	AAA	GGT	CAA	TCA	ACA	CTA	CCA	GCC		AAA Lys	48
														GAC	96
				CAA Gln											144
		Leu		TGC Cys											192
				CCA Pro											240
				CCA Pro 85											288

PCT/FR95/01466 **WO** 96/14416

6	4
v	7

_		AAA Lys														303
(2)	INFO	RMAT	IONS	POU	IR LA	SEQ	ID	NO:	52:							
	(i)	(B	) LC 3) TY 5) NC	RIST NGUE PE: MBRE	UR: nucl DE	303 éoti BRIN	pair de IS: s	es c	le ba	:: ises						
	(ii)	) TYP	PE DE	MOL	.ECUL	.E: A	DN									
	(ix)		) NO	RIST M/CL	.E: (	DS	. 303	3								
	(xi)	) DES	SCRIF	PTION	N DE	LA S	SEQUE	ENCE:	SEC	Q ID	NO:	52:				
CAA Gln 1	AAC Asn	AGA Arg	AAA Lys	ATC Ile 5	AAA Lys	GGT	CAA Gln	TCA Ser	ACA Thr 10	CTA Leu	CCA Pro	GCC Ala	ACA Thr	AGA Arg 15	AAA Lys	48
CCA Pro	CCA Pro	ATT	AAT Asn 20	CCA Pro	TCA Ser	GGA Gly	AGC Ser	ATC Ile 25	CCA Pro	CCA Pro	GAA Glu	AAC Asn	CAT His 30	CAA Gln	GAC Asp	96
CAC His	AAC Asn	AAC Asn 35	TTC Phe	CAA Gln	ACA Thr	(TC Leu	CCC Pro 40	TAT Tyr	GTT Val	CCC Pro	AGC Ser	AGT Ser 45	ACA Thr	TGT Cys	GAA Glu	144
GGT Gly	AAT Asn 50		GCA Ala	TGC Cys	TTA Leu	TCA Ser 55	CTC Leu	AGC Ser	CAT His	ATT Ile	GAG Glu 60	ACG Thr	GAA Glu	AGA Arg	GCA Ala	192
CCA Pro	Ser	AGA Arg	GCA Ala	CCA Pro	ACA Thr 70	Ile	ACC Thr	CTC Leu	AAA Lys	AAG Lys 75	ACA Thr	CCA Pro	AAA Lys	CCA Pro	AAA Lys 80	240

ACC ACA AAA AAG CCA ACC AAG ACA ACA ATC CAT CAC AGA ACC AGC CCA

Thr Thr Lys Lys Pro Thr Lys Thr Thr Ile His His Arg Thr Ser Pro

85

288

95

WO 96/14416

303

|--|--|

### (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 53:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 183 paires de bases
  - (B) TYPE: nucléotide
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

### (ix) CARACTERISTIQUE:

- (A) NOM/CLE: CDS
  - (B) EMPLACEMENT:1..183
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 53:

	GCC Ala	_							<del>-</del>	48
	AAC Asn									96
	AGT Ser 35									144
_	 ACG Thr		–			 	· <del>-</del>			183

60

# (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 54:

50

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 177 paires de bases

55

- (B) TYPE: nucléotide
- (C) NOMBRE DE BRINS: simple
- (D) CONFIGURATION: linéaire

(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1177  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 54:  CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 1 10 15  CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30  CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His 35 40 45  ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA AGC AGC AGC ACA CCA Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro 50 50  (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 171 paires de boses (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE OE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN  (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1171  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:  CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 10 15		(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN						
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 1		(A) NOM/CLE: CDS						
Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro  1		(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID	NO:	54:				
Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30  CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His 35  ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA AGC AGA GCA CCA Ile Glu Thr Glu Arg Alo Pro Ser Arg Ala Pro 50  (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 171 paires de boses (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN  (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1171  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:  CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro	CTA Leu 1	eu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro	TCA Ser	GGA	AGC Ser	ATC Ile 15	CCA Pro	48
Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His 35 40 45  ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA AGC AGA GCA CCA Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro 50 55  (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 171 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN  (ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1171  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:  CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro	CCA Pro	Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln	ACA Thr	CTC Leu	Pro	TAT Tyr	GTT Val	96
Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro SØ 55  (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 171 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN  (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1171  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:  CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro	CCC Pro	Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys	TTA Leu	Ser	CTC Leu	TGC Cys	CAT	144
(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 171 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN  (ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT: 1171  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:  CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro		Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg Ala Pro						177
(A) LONGUEUR: 171 paires de bases (B) TYPE: nucléotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN  (ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT: 1. 171  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:  CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro	(2)	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 55:						
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1171  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:  CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro		<ul> <li>(A) LONGUEUR: 171 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>						
(A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1171  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 55:  CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro		(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN						
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro		(A) NOM/CLE: CDS						
Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro		(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID	NO:	55:				
	CTA Leu	Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro	TCA Ser	GGA	AGC Ser	ATC Ile 15	CCA Pro	4

	GAA Glu								Phe					Туг		96
	TGC Cys													///\	_	144
	GAG Glu 50	_			_											171
(2)	(ii)	CAL	TIONS RACTE A) IC PE DE RACTE A) NC RACTE	RIST ONGUE OMBRE ONFICE MOL	TIQUE TIQUE TIQUE E: C	S DE 165 éoti BRIN TION:	E LA paide Ide IS: !	SEQ res simp néai	UENCI de ba							
	(xi)	DES	SCRIF	OIT	DE	LA S	EQUE	NCE	: SEC	Q ID	NO:	56:				
	CCA Pro												_	_		48
	GAA Glu															96
	TGC Cys															144
	GAG Glu 50				_											165

68	
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 57:	
<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 159 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:1159	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 57:	
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 1 15	48
CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val	96
CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys His 40	144
ATT GAG ACG GAA AGA Ile Glu Thr Glu Arg 50	159
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 58:	
<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 153 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

(ix) CARACTERISTIQUE:
 (A) NOM/CLE: CDS
 (B) EMPLACEMENT:1..153

	(XI,	) UE:	CKT	110	A DE	LA :	SEQUI	ENCE	: 251	ί το	NO:	20.			
												GGA Gly		CCA Pro	4
												CTC Leu		GTT Val	9
												TCA Ser 45			14-
	GAG Glu 50														153
(2)	(ii)	) CAF	RACTE A) NO CO PE DE RACTE A) NO CO	RISTONGUE PE: OMBRE ONFICE RIST	FIQUE UR: DE URAT	S DE 99 r éoti BRIN TION:	LA paire ide iS: !	SEQUes de	JENCE bas						
	(xi)	(E	B) EN	1PLA(	EMEN	NT:1.		ENCE:	: SEC	Q ID	NO:	59:	•		
												TAT Tyr			48
												TGC Cys			96
ACG Thr	•						•								99

									70							
(2)	INFC	RMAT	TIONS	POU	IR LA	SEQ	ID	NO:	60:							
	(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 183 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN															
																•
	<pre>(ix) CARACTERISTIQUE:     (A) NOM/CLE: CDS     (B) EMPLACEMENT:1183  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 60:</pre>															
	(xi)	) DES	SCRIF	PTIO	N DE	LA S	SEQUE	ENCE	: SE	Q ID	NO:	60:				
CTA Leu 1	CCA Pro	GCC Ala	ACA Thr	AGA Arg 5	AAA Lys	CCA Pro	CCA Pro	ATT	AAT Asn 10	CCA Pro	TCA Ser	GGA Gly	AGC Ser	ATC Ile 15	CCA Pro	48
CCA Pro	GAA Glu	AAC Asn	CAT His 20	CAA Gln	GAC Asp	CAC His	AAC Asn	AAC Asn 25	TTC Phe	CAA Gln	ACA Thr	CTC Leu	CCC Pro 30	TAT Tyr	GTT Val	96
CCC Pro	AGC Ser	AGT Ser 35	ACA Thr	TGT Cys	GAA Glu	GGT	AAT Asn 40	CTT Leu	GCA Ala	TGC Cys	TTA Leu	TCA Ser 45	CTC Leu	AGC Ser	CAT	144
		Thr	GAA Glu													183
(2)	INF	ORMA	TION	S PO	UR L	A SE	Q ID	NO:	61:							
	(i		RACT A) L B) T C) N D) C	ONGU YPE : OMBR	EUR: nuc E DE	177 léot BRI	pai ide NS:	res simp	de b le	E: ases						

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

(ix) CARACTERISTIQUE:
 (A) NOM/CLE: CDS
 (B) EMPLACEMENT:1..177

	(xi)	) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA :	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	61:			
			ACA Thr							Pro					48
			CAT His 20										_	Tyr	96
			ACA Thr												144
			GAA Glu												177
(2)	INFO	ORMA"	TIONS	POL	JR LA	SEC	OI (	NO:	62:						
		() () ()	RACTE  A) LC  B) TY  C) NC  PE DE	NGUE PE: MBRE NFIG	UR: nucl DE URAT	171 éoti BRIN ION:	pair de IS: s lir	es c	le bo						
	(ix)	) CAF	CACTE	RIST	IOUE	•									
		(A	N) NC	M/CL	E: C	DS	. 171								
	(xi)	DES	CRIP	TION	DE	LA S	EQUE	NCE:	SEQ	ID	NO:	62:			
			ACA Thr												48
			CAT His 20												96
			ACA Thr												144

ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA AGC AGA Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro Ser Arg 50 55	171
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 63:	
<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 165 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
(ix) CARACTERISTIQUE: (A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1165	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 63:	
CTA CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Leu Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 1 15	48
CCA GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Pro Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val	96
CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His 35 40 45	144
ATT GAG ACG GAA AGA GCA CCA Ile Glu Thr Glu Arg Ala Pro 50 SS	165
(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 64:	
<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:         <ul> <li>(A) LONGUEUR: 159 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul> </li> </ul>	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	

(ix) CARACTERISTIQUE:

	(A) NOM/CLE: CDS (B) EMPLACEMENT:1159	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 64:	
	CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 5 10 15	48
	GAA AAC CAT CAA GAC CAC AAC AAC TTC CAA ACA CTC CCC TAT GTT Glu Asn His Gln Asp His Asn Asn Phe Gln Thr Leu Pro Tyr Val 20 25 30	96
	AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His 35 40 45	144
	GAG ACG GAA AGA Glu Thr Glu Arg 50	159
(2)	<pre>INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 65:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:     (A) LONGUEUR: 153 paires de bases     (B) TYPE: nucléotide     (C) NOMBRE DE BRINS: simple     (D) CONFIGURATION: linéaire</pre>	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:1153	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 65:	
	CCA GCC ACA AGA AAA CCA CCA ATT AAT CCA TCA GGA AGC ATC CCA Pro Ala Thr Arg Lys Pro Pro Ile Asn Pro Ser Gly Ser Ile Pro 5 10 15	48

CCA Pro	GAA Glu	AAC Asn	CAT His 20	CAA Gln	GAC Asp	CAC His	AAC Asn	AAC Asn 25	TTC Phe	CAA Gln	ACA Thr	CTC Leu	CCC Pro 30	TAT	GTT Val	96
CCC Pro	AGC Ser	AGT Ser 35	ACA Thr	TGT Cys	GAA Glu	GGT Gly	AAT Asn 40	CTT Leu	GCA Ala	TGC Cys	TTA Leu	TCA Ser 45	CTC Leu	AGC Ser	CAT	144
		ACG Thr														153
(2)	INF	ORMA'	TION:	s POI	JR L	A SE	Q ID	NO:	66:							
	(i)	() ()	RACTI A) L( B) T C) N( D) C(	ONGUI YPE: OMBRI	EUR: nuc E DE	99 léot BRII	pair ide NS:	es do	e ba: le							
	(ii)	) TY	PE DI	E MOI	LECU	LE:	ADN									*
	(ix	(	RACTI A) NO B) EI	OM/C	LE:	CDS	99									
	(xi	) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	66:				
AAC Asn 1	CAT	CAA Gln	GAC Asp	CAC His 5	AAC Asn	AAC Asn	TTC Phe	CAA Gln	ACA Thr 10	Leu	CCC Pro	TAT Tyr	GTT Val	CCC Pro 15	AGC Ser	48
AGT Ser	ACA Thr	TGT	GAA Glu 20	Gly	AAT	CTT	GCA Ala	TGC Cys 25	Leu	TCA Ser	CTC Leu	AGC Ser	CAT His 30	ATT	GAG Glu	96
ACG Thr																99
(2)	INF	ORMA	TION	S PO	UR L	A SE	Q ID	) NO:	67:							
	(i	· (	RACTA) L B) T C) N D) C	ONGU YPE: IOMBR	EUR:	51 léot BRI	pair ide NS:	es d	le ba	E: ses					•	

	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	(ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:151	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 67:	
	CCC TGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC Pro Cys Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Cys 5 10 15	48
CAT His		51
(Z)	INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 68:	
	<ul> <li>(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:</li> <li>(A) LONGUEUR: 51 paires de bases</li> <li>(B) TYPE: nucléotide</li> <li>(C) NOMBRE DE BRINS: simple</li> <li>(D) CONFIGURATION: linéaire</li> </ul>	
	(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN	
	<pre>(ix) CARACTERISTIQUE:    (A) NOM/CLE: CDS    (B) EMPLACEMENT:151</pre>	
	(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 68:	
	CCC AGC AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC Pro Ser Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser 5 10 15	48
CAT His		51

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 69:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: Modified-site
    - (B) EMPLACEMENT: 12
    - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: Modified-site
    - (B) EMPLACEMENT: 16
    - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 69:

Val Pro Asp Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Xaa Leu Ser Leu Xaa 1 15

His

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 70:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 17 acides aminés
    - (B) TYPE: acide aminé
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: Modified-site
    - (B) EMPLACEMENT: 12
    - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn

WO 96/14416

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 70:

Val Pro Ser Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Xaa Leu Ser Leu Ser 1 10 15

His

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 71:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT:1..42
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 71:

AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC TGC CAT Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Alo Cys Leu Ser Leu Cys His 1

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 72:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 42 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 1..42

PCT/FR95/01466

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 72:

AGT ACA TGT GAA GGT AAT CTT GCA TGC TTA TCA CTC AGC CAT Ser Thr Cys Glu Gly Asn Leu Ala Cys Leu Ser Leu Ser His

42

(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 73:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
  - (A) LONGUEUR: 14 acides aminés
  - (B) TYPE: acide aminé
  - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
  - (D) CONFIGURATION: linéaire
- (ii) TYPE DE MOLECULE: peptide
- (ix) CARACTERISTIQUE:
  - (A) NOM/CLE: Modified-site
  - (B) EMPLACEMENT:9
  - (D) AUTRES INFORMATIONS:/Xaa signifie Orn
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 73:

Ser Thr Asp Glu Gly Asn Leu Ala Xaa Leu Ser Leu Ser His
10

- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 74:
  - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
    - (A) LONGUEUR: 657 paires de bases
    - (B) TYPE: nucléotide
    - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
    - (D) CONFIGURATION: linéaire
  - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN
  - (ix) CARACTERISTIQUE:
    - (A) NOM/CLE: CDS
    - (B) EMPLACEMENT: 1..657
  - (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 74:

AAA TAT GGA GTA AGT GAC TAT TAC AAG AAT CTA ATC AAC AAT GCC AAA Lys Tyr Gly Val Ser Asp Tyr Tyr Lys Asn Leu Ile Asn Asn Ala Lys 10

															GCG	96
															Leu	144
															GCT Ala	192
GAA Glu 65	GCT	AAA Lys	GTC Val	TTA Leu	GCT Ala 70	AAC Asn	AGA Arg	GAA Glu	CTT Leu	GAC Asp 75	AAA Lys	TAT Tyr	GGA Gly	GTA Val	AGT Ser 80	240
				AAC Asn 85												288
		Leu		GCA Ala			Val									336
	Glu			GAT Asp		Leu					Lys					384
Ala				GTT Val	Lys					Ala						432
				CTT Leu					Val							480
			Asn	GCC Ala 65				Glu					Leu			528
		Leu		GCA Ala			Lys					Lys				576
	Gly			TTG Leu		Gly					Glu					624

GCT ACT GCA AGA TCT TTC AAT TTC CCT ATC CTC

Ala 2	Thr 10	Ala	Arg	Ser		Asn 215	Phe	Pro	Ile	Leu			•			
(2)	INFO	RMAT	IONS	POU	R LA	SEQ	ID	NO:	75:							
		(B (C (D	) LO ) TY ) NO ) CO	NGUE PE: MBRE NFIG	UR: nucl DE URAT	324 éoti BRIN ION:	pair de IS: s lir	es d	le bo							
		TYP	צ טכ	MUL	נכטנ	.C. M	LUIN									
<pre>(ix) CARACTERISTIQUE:     (A) NOM/CLE: CDS     (B) EMPLACEMENT:1324  (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 75:</pre>																
	(xi)	DES	CRIP	OIT	I DE	LA S	EQUE	NCE:	SEC	Q ID	NO:	75:				
AAA Lys 1	·															48
ACT Thr	GTT Val	GAA Glu	GGT Gly 20	GTA Val	AAA Lys	GAC Asp	CTT Leu	CAA Gln 25	GCA Ala	CAA Gln	GTT Val	GTT Val	GAA Glu 30	TCA Ser	GCG	96
AAG Lys	AAA Lys	GCG Ala 35	CGT	ATT	TCA Ser	GAA Glu	GCA Ala 40	ACA Thr	GAT Asp	GGC Gly	TTA Leu	TCT Ser 45	GAT Asp	TT( Phe	TTG Leu	144
AAA Lys	TCA Ser 50	CAA Gln	ACA Thr	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu 55	GAT Asp	ACT Thr	GTT Val	AAA Lys	TCA Ser 60	ATT	GAA Glu	TTA Leu	GCT	192
GAA Glu 65	GCT	AAA Lys	GTC Val	TTA Leu	GCT Ala 70	AAC Asn	AGA Arg	GAA Glu	CTT Leu	GAC Asp 75	AAA Lys	TAT Tyr	GGA Gly	GTA Val	AGT Ser 80	240
GAC Asp	TAT	TAC Tyr	AAG Lys	AAC Asn 85	CTA Leu	ATC	AAC Asn	AAT Asn	GCC Ala 90	AAA Lys	ACT Thr	GTT Val	GAA Glu	GGT Gly 95	GTA Val	288

				Asp	GAA				Alc						32
(2)	INF	ORMA	TION	S PO	UR L	A SE	Q IO	NO:	76:						
	(i	(	A) L B) T C) N	ONGU YPE : OMBR	TIQU EUR: nuc E DE GURA	105 léot BRI	0 pa ide NS:	ires simp	de		<b>:</b> \$				•
	(ii	) TY	PE D	E MO	LECU	LE:	ADN								
	(ix	C	A) N	OM/C	TIQU LE: CEME	CDS	10	50							
	(xi	) DE	SCRI	PTIO	N DE	LA	SEQU	ENCE	: SE	Q ID	NO:	76:			
		_												GAC Asp	48
														AAG Lys	96
					GCC									CAA Gln	144
					TCA Ser										192
	Gly				TTC Phe 70										240
					TTA Leu									•	288
					GTA Val									AAT Asn	336

GCC AAA ACT Ala Lys Thr 115	· Val Glu	GGT GTA Gly Val	AAA GAC Lys Asp 120	CTT CAA Leu Gln	GCA CAA Ala Gln 125	GTT GTT Val Val	GAA 384 Glu
TCA GCG AAG Ser Ala Lys 130	AAA GCG Lys Ala	CGT ATT Arg Ile 135	TCA GAA Ser Glu	GCA ACA Ala Thr	GAT GGC Asp Gly 140	TTA TCT Leu Ser	GAT 432 Asp
TTC TTG AAA Phe Leu Lys 145	TCA CAA Ser Gln	ACA CCT Thr Pro 150	GCT GAA Ala Glu	GAT ACT Asp Thr 155	GTT AAA Val Lys	TCA ATT Ser Ile	GAA 480 Glu 160
TTA GCT GAA Leu Ala Gli	GCT AAA JAla Lys 165	Val Leu	GCT AAC Ala Asn	AGA GAA Arg Glu 170	CTT GAC Leu Asp	AAA TAT Lys Tyr 175	GGA 528 Gly
GTA AGT GAG Val Ser As	TAT TAC Tyr Tyr 180	AAG AAC Lys Asn	CTA ATC Leu Ile 185	Asn Asn	GCC AAA Ala Lys	ACT GTT Thr Val 190	GAA 576 Glu
GGT GTA AA Gly Val Ly 19	A GCA CTG s Ala Leu 5	Ile Asp	GAA ATT Glu Ile 200	TTA GCT Leu Ala	GCA TTA Ala Leu 205	CCT AAG Pro Lys	ACT 624 Thr
GAC ACT TA Asp Thr Ty 210	C AAA TTA r Lys Leu	ATC CTT Ile Leu 215	Asn Gly	AAA ACA Lys Thr	TTG AAA Leu Lys 220	GGC GAA Gly Glu	ACA 672 Thr
ACT ACT GA Thr Thr Gl 225	A GCT GTT u Ala Val	GAT GCT Asp Ala 230	GCT ACT Ala Thr	GCA AGA Ala Arg 235	Ser Phe	AAT TTC Asn Phe	CCT 720 Pro 240
ATC CTC GA Ile Leu Gl	u Asn Ser	ATG ACC Met Thr	Val Lys	Thr Lys	Asn Thr	Thr Thr	Thr
CAG ACC CA Gln Thr Gl	G CCG AGC n Pro Ser 260	Lys Pro	ACC ACC Thr Thr 265	Lys Glr	CGT CAG	AAC AAA Asn Lys 270	CCG 816 Pro
CCG AAC AA Pro Asn Ly 27	s Pro Asr	AAC GAT	TTC CAT Phe His 280	TTC GAA	Val Phe 285	Asn Phe	GTG 864 Val
CCG TGC AC Pro Cys Se 290	c ATC TGG	AGC AAC S Ser Asn 295	Asn Pro	ACC TGG Thr Cys	TGG GCG Trp Ala 300	ATC TGC Ile Cys	AAA 912 Lys

						Pro					Thr				ACC Thr 320	960
										Asp	_				ACC Thr	1008
			AAA Lys 340													1050
(2)	(2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 77:  (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:  (A) LONGUEUR: 1071 paires de bases  (B) TYPE: nucléotide  (C) NOMBRE DE BRINS: simple  (D) CONFIGURATION: linéaire  (ii) TYPE DE MOLECULE: ADN  (ix) CARACTERISTIQUE:  (A) NOM/CLE: CDS  (B) EMPLACEMENT:11071															
	(xi)	) DES	SCRIF	PTION	N DE	LA S	EQUE	ENCE:	: SEC	Q I D	NO:	77:				
										_				GTA Val 15		48
														TAC Tyr		96
														CTT Leu		144
_														GCA Ala		192

GAT Asp 65	GGC Gly	TTA Leu	TCT Ser	GAT Asp	TTC Phe 70	TTG Leu	AAA Lys	TCA Ser	CAA Gln	ACA Thr 75	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu	GAT Asp	ACT Thr 80	240
GTT Val	AAA Lys	TCA Ser	ATT	GAA Glu 85	TTA Leu	GCT	GAA Glu	GCT Ala	AAA Lys 90	GTC Val	TTA Leu	GCT Ala	AAC Asn	AGA Arg 95	GAA Glu	288
CTT Leu	GAC Asp	AAA Lys	TAT Tyr 100	GGA Gly	GTA Val	AGT Ser	GAC Asp	TAT Tyr 105	CAC	AAG Lys	AAC Asn	CTA Leu	ATC Ile 110	AAC Asn	AAT	336
GCC	AAA Lys	ACT Thr 115	GTT Val	GAA Glu	GGT	GTA Val	AAA Lys 120	Asp	CTT Leu	CAA Gln	GCA Ala	CAA Gln 125	GTT Val	GTT Val	GAA Glu	384
TCA Ser	GCG Ala 130	AAG Lys	AAA Lys	GCG Ala	CGT	ATT Ile 135	TCA Ser	GAA Glu	GCA Ala	ACA Thr	GAT Asp 140	GGC Gly	TTA Leu	TCT Ser	GAT Asp	432
Phe	Leu	Lys	TCA Ser	Gln	ACA Thr 150	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu	GAT Asp	ACT Thr 155	GTT Val	AAA Lys	TCA Ser	ATT	GAA Glu 160	480
TTA Leu	GCT	GAA Glu	GCT Ala	AAA Lys 165		TTA Leu	GCT	AAC Asn	AGA Arg 170	Glu	CTT Leu	GAC Asp	AAA <sup>*</sup> Lys	TAT Tyr 175	GGA Gly	528
GTA Val	AGT Ser	GAC Asp	Tyr	TAC Tyr		AAC Asn	(TA Leu	ATC Ile 185	Asn	AAT	GCC	AAA Lys	ACT Thr 190	GTT	GAA Glu	576
GGT	GTA Val	Lys	Ala	Leu	ATA	Asp	Glu	Ile	Leu	Ala	Ala	TTA Leu 205	CCT	AAG Lys	ACT	624
GAC Asp	ACT Thr 210	Tyr	Lys	Leu	ATC	CTT Leu 215	Asn	GGT	Lys	ACA Thr	Leu 220	Lys	GGC	GAA	ACA	672
Thr 225	Thr	Gli	Alc	) Val	Asp 230	Ala	Ala	Thr	Ala	Arg 235	Ser	Phe	Asn	Phe	CCT Pro 240	720
ATC	CT(	GA(	S AAT	TCC Ser 245	· Ser	TCG Ser	GTA Val	CCC Pro	Gly	Asp	Pro	ATG Met	Thr	GTG Val 255	Lys	768

				ACC Thr					ACC	816
				CCG Pro						864
	_	_		GTG Val 295						912
				AAA Lys						960
AAA Lys				ACC Thr						1008
AAA Lys				ACC Thr						1056
		GTC Val 355	TAA	•						1071

## (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 78:

(i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:

(A) LONGUEUR: 726 paires de bases

(B) TYPE: nucléotide

(C) NOMBRE DE BRINS: simple

(D) CONFIGURATION: linéaire

(ii) TYPE DE MOLECULE: ADN

# (ix) CARACTERISTIQUE:

(A) NOM/CLE: CDS

(B) EMPLACEMENT: 1..726

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 78:

ATG Met 1	AAA Lys	GCA Ala	ATT	TTC Phe 5	GTA Val	CTG Leu	AAT Asn	GCG Ala	CAA Gln 10	CAC His	GAT Asp	GAA Glu	GCC Ala	GTA Val 15	GAC Asp	48
GCG Ala	AAT Asn	TTC Phe	GAC Asp 20	CAA Gln	TTC Phe	AAC Asn	AAA Lys	TAT Tyr 25	GGA Gly	GTA Val	AGT Ser	GAC Asp	TAT Tyr 30	TAC Tyr	AAG Lys	96
AAT Asn	CTA Leu	ATC Ile 35	AAC Asn	AAT Asn	GCC Ala	AAA Lys	ACT Thr 40	GTT Val	GAA Glu	GGC Gly	GTA Val	AAA Lys 45	GAC Asp	CTT Leu	CAA Gln	144
GCA Ala	CAA Gln 50	GTT Val	GTT Val	GAA Glu	TCA Ser	GCG Ala 55	Lys	AAA Lys	GCG Ala	CGT Arg	ATT Ile 60	TCA Ser	GAA Glu	GCA Ala	ACA Thr	192
GAT Asp 65	GGC Gly	TTA Leu	TCT Ser	GAT Asp	TTC Phe 70	TTG Leu	AAA Lys	TCA Ser	Gln	ACA Thr 75	CCT Pro	GCT Ala	GAA Glu	GAT Asp	ACT Thr 80	240
GTT Val	AAA Lys	TCA Ser	ATT	Glu	TTA Leu	Ala	Glu	Ala	AAA Lys 90	GTC Val	TTA Leu	GCT	AAC Asn	AGA Arg 95	GAA Glu	288
CTT Leu	GAC Asp	AAA Lys	Tyr	GGA Gly	GTA Val	AGT Ser	GAC Asp	TAT Tyr 105	His	AAG Lys	AAC Asn	(TA Leu	ATC Ile 110	AAC Asn	AAT Asn	336
GCC	AAA Lys	ACT Thr 115	Val	GAA Glu	GGT	GTA Val	AAA Lys 120	Asp	CTT Leu	CAA Gln	GCA	CAA Gln 125	CTT Val	GTT Val	GAA Glu	384
TCA Ser	Ala	Lys	Lys	Ala	CGT	Ile	Ser	Glu	Ala	Thr	Asp	GGC	TTA Leu	TCT Ser	GAT	432
TTC Phe 145	Leu	AAA Lys	TCA Ser	CAA	ACA Thr 150	Pro	GCT	GAA Glu	GAT Asp	ACT Thr 155	Val	AAA Lys	TCA Ser	ATT	GAA Glu 160	. 480
TTA Leu	GCT	GAA	GCT	Lys 165		TTA Leu	GCT	AAC	AGA Arg 170	Glu	CTT	GAC Asp	AAA Lys	TAT Tyr 175	GGA Gly	528
GTA Val	AGT Ser	GAC	TAT Tyr 180	Tyr	Lys	AAC	CTA Leu	ATC Ile 185	Asn	AAT Asn	GCC Ala	AAA Lys	ACT Thr 190	Val	GAA Glu	576

	GTA															624
Gly	Val	Lys 195	Ala	Leu	Ile	Asp	Glu 200	Ile	Leu	Ala	Ala	Leu 205	Pro	Lys	Thr	
GAC	ACT	TAC	AAA	TTA	ATC	СТТ	AAT	GGT	AAA	ACA	TTG	AAA	GGC	GAA	ACA	672
Asp	Thr 210	Tyr	Lys	Leu	Ile	Leu 215	Asn	Gly	Lys	Thr	Leu 220	Lys	Gly	Glu	Thr	
ACT	ACT	GAA	GCT	GTT	GAT	GCT	GCT	ACT	GCA	AGA	ТСТ	ПС	AAT	ттс	CCT	720
Thr 225	Thr	Glu	Ala	Val	Asp 230	Ala	Ala	Thr	Ala	Arg 235	Ser	Phe	Asn	Phe	Pro 240	
	CTC															726
116	Leu															

15

20

### REVENDICATIONS

- 1. Procédé pour améliorer l'immunogénicité d'un immunogène, d'un antigène ou d'un haptène, lorsqu'il est administré à un hôte, indépendamment du mode d'administration, caractérisé en ce que ledit antigène ou haptène est couplé de façon covalente à une molécule support, pour former un complexe, et en ce que cette molécule support est un fragment polypeptidique capable de se lier spécifiquement à la sérumalbumine de mammifère.
- 2. Procédé selon la revendication 1, caractérisé en ce que le fragment polypeptidique est issu de la protéine G du streptocoque.
  - 3. Procédé selon l'une des revendications 1 et 2, caractérisé en ce que la molécule support présente la séquence en acides aminés notée séquence ID n° 74 ou une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence ID n° 74.
  - 4. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le couplage covalent est réalisé grâce à la technologie de l'ADN recombinant.
  - 5. Procédé selon la revendication 4, caractérisé en ce que le complexe est produit par insertion ou susion dans la molécule d'ADN codant pour le support, de l'ADN codant pour l'antigène ou l'haptène.
  - 6. Procédé selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que ledit couplage covalent est réalisé par voie chimique.
- 7. Procédé selon l'une des revendications 1 à 5, caracterisé en ce qu'il comprend une étape dans laquelle on introduit dans une cellule hôte un gène de susion, ledit gène de susion comprenant une molécule d'ADN hybride produite par insertion ou susion dans la molécule d'ADN codant pour la molécule support, de l'ADN codant pour l'antigène ou l'haptène, susionné avec un promoteur.

- 8. Procédé selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'on introduit le gène de susion par l'intermédiaire d'un vecteur d'ADN qui provient d'un plasmide, d'un bactériophage, d'un virus et/ou d'un cosmide.
- 9. Procédé selon l'une des revendications 7 ou 8, caractérisé en ce que le gène de susion est intégré dans le génome de la cellule hôte.
  - 10. Procédé selon l'une des revendications 7 à 9, caractérisé en ce que la cellule hôte est un procaryote.
- 11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que la cellule hôte est choisie dans le groupe comprenant : E. coli, Bacillus, Lactobacillus, Staphylococcus et Streptococcus.
  - 12. Procédé selon les revendications 7 à 10, caractérisé en ce que la cellule hôte est une levure.
- 13. Procédé selon les revendications 7 à 9, caractérisé en ce que la cellule hôte est une cellule de mammisère.
  - 14. Procédé selon les revendications 8 et 9, caractérisé en ce que l'on utilise un vecteur viral.
  - 15. Procédé selon l'une des revendications 7 à 12 ou 14, caractérisé en ce que la molécule de susion est exprimée, ancrée et exposée à la membrane des cellules hôtes.
  - 16. Procédé selon une quelconque des revendications 1 à 15, caractérisé en ce que l'immunogène est dérivé de bacteries, de parasites et de virus.
- 17. Procédé selon une quelconque des revendications 1 à 16, caractérisé en ce que l'immunogène est un haptene : peptide, polysaccharide.

PCT/FR95/01466

10

15

20

- 18. Procédé selon la revendication 17, caractérisé en ce que l'immunogène est dérivée d'une glycoprotéine de surface du RSV : F ct/ou G.
- 19. Procédé selon la revendication 18, caractérisé en ce que l'immunogène consiste en la séquence comprise entre les aminos acides 130 et 230 inclus, de la protéine G du RSV humain, sous-groupes A ou B, ou en une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence de la protéine G.
- 20. Procédé selon la revendication 18, caractérisé en ce que l'immunogène consiste en la séquence comprise entre les aminos acides 130 et 230 inclus, de la protéine G du RSV bovin, sous-groupes A ou B, ou en une séquence présentant au moins 80% d'homologie avec ladite séquence de la protéine G.
- 21. Procédé selon la revendication 18, caractérisé en ce que l'antigène ou l'haptène présente l'une des séquences ID n°: 1 à ID n°: 73.
- 22. Procédé selon l'une des revendications 16 ou 17, caractérisé en ce que l'immunogène est dérivé de la protéine de surface du virus de l'hépatite A, B et C.
- 23. Procédé selon l'une des revendications 16 ou 17, caractérisé en ce que l'immunogène est une protéine de surface du virus de la rougeole.
- 24. Procédé selon l'une des revendications 16 ou 17, caractérisé en ce que l'immunogène est la protéine de surface du parainfluenza virus 3.
- 25. Procédé selon l'une des revendications 16, 17 ou 24, caractérisé en ce que l'immunogène est une glycoprotéine de surface en particulier hémaglutinine neuraminidase HN et la protéine de susion F.
- 26. Procédé selon l'une des revendications 19 à 21, caractérisé en ce que les protéines dérivées de la glycoprotéine G du sous-groupe A et du sous-groupe B RSV sont génétiquement susionnées ou chimiquement couplées à BB.

10

- 27. Complexe susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 1 à 26.
- 28. Séquence nucléotidique codant pour un complexe selon la revendication 27.
- 29. Séquence nucléotidique selon la revendication 28, caractérisée en ce qu'elle comporte des éléments permettant de cibler l'expression du complexe dans une cellule hôte spécifique.
- 30. Séquence nucléotidique selon l'une des revendications 28 ou 29, caractérisée en ce qu'elle est choisie dans le groupe consistant en les constructions d'ADN et les constructions d'ARN.
- 31. Séquence selon la revendication 28, caractérisée en ce qu'il s'agit d'un gène de susion permettant la mise en oeuvre du procédé selon l'une des revendications 4, 5 ou 7 à 25.
- 32. Vecteur caractérisé en ce qu'il comprend une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 28 à 31.
  - 33. A titre de médicament produit susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 1 à 26 ou vecteur d'ADN selon la revendication 32.
- 34. Utilisation pour la préparation d'un vaccin d'un complexe entre un immunogène et une molécule support susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 1 à 26 ou d'une séquence nucléotidique selon l'une des revendications 28 à 31.

WO 96/14416 PCT/FR95/01466

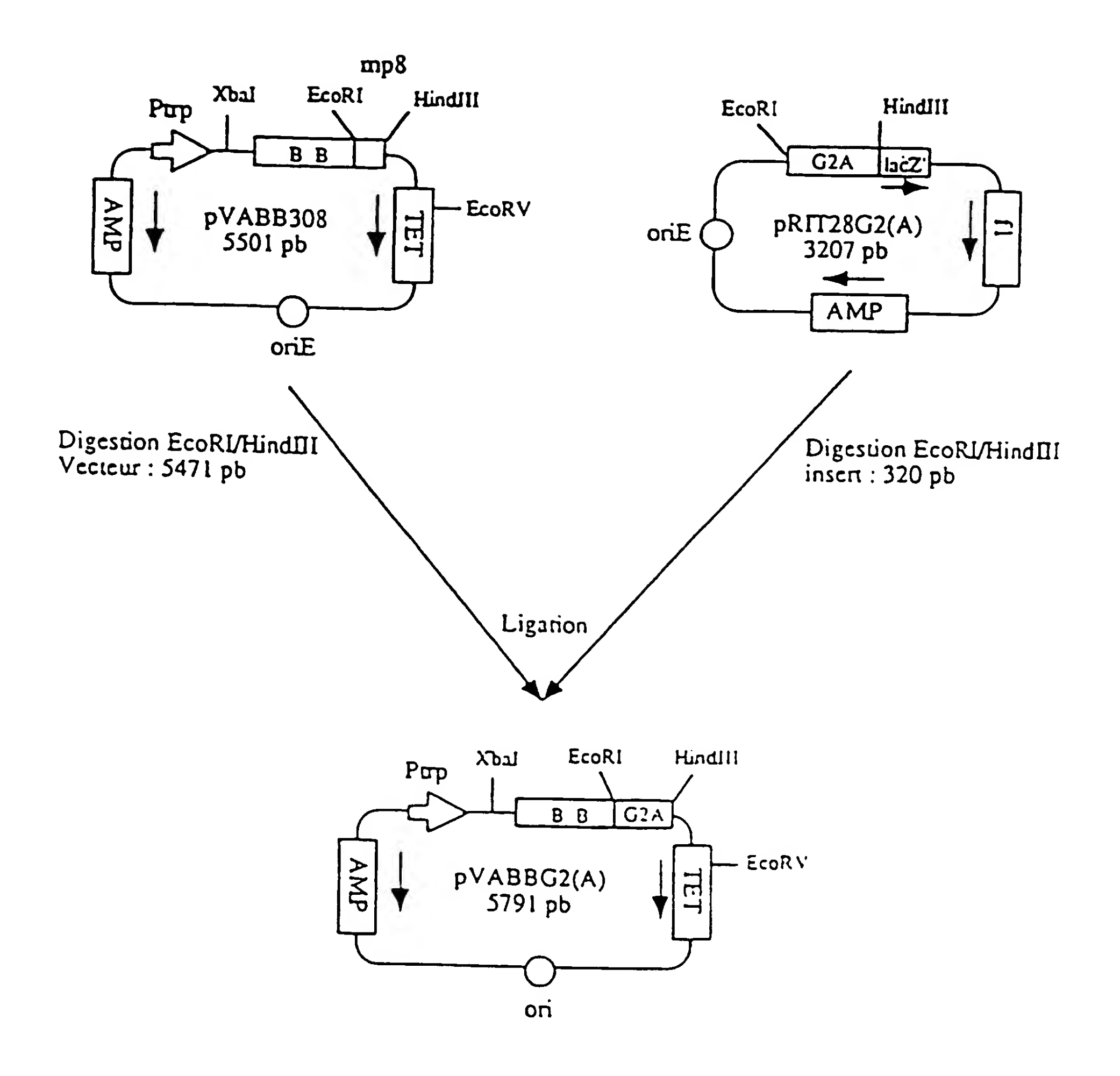


Figure J

PCT/FR 95/01466 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 6 C12N15/31 C12N15/62 A61K39/385 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC **B. FIELDS SEARCHED** Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 6 A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category ' Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. IMMUNOMETHODS, 1-17. vol. 2, no. 1, February 1993 27-34 pages 79-92, SJOLANDER ET AL 'BACTERIAL EXPRESSION SYSTEMS BASED ON PROTEIN A AND PROTEIN G DESIGNED FOR THE PRODUCTION OF IMMUNOGENS: APPLICATIONS TO PLASMODIUM FALCIPARUM MALARIA ANTIGENS' see the whole document, mainly page 90 18-26 paragraph 5 -/--Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. \* Special categories of cited documents: later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but "A" document defining the general state of the art which is not ated to understand the principle or theory underlying the considered to be of particular relevance nograva "E" earlier document but published on or after the international document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another document of particular relevance; the claimed invention citation or other special reason (as specified) cannot be considered to involve an inventive step when the "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or document is combined with one or more other such docuother means ments, such combination being obvious to a person skilled "P" document published prior to the international filing date but in the art. later than the priority date claimed '&' document member of the same patent (amily Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 2 5. 03. 96 29 February 1996

Authorized officer

Sitch, W

Name and mailing address of the ISA

NL - 2280 HV Rijswijk

Fax (+31.70) 340-3016

European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2

Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl.

Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	INFECTION AND IMMUNITY,	1-17, 27-34
	vol. 58, no. 4, April 1990 pages 854-859,	
	SJÖLANDER ET AL 'IMMUNOGENICITY AND	
	ANTIGENICITY IN RABBITS OF A REPEATED SEQUENCE OF PLASMODIUM FALCIPARUM ANTIGEN	
	PF155/RESA FUSED TO TWO IMMUNOGLOBULIN	
	G-BINDING DOMAINS OF STAPHYLOCOCCAL	
Y	PROTEIN A' see the whole document	18-26
•		1-17,
X	DATABASE MEDLINE FILE SERVER STN KARLSRUHE	27-34
	ARRÉGÉ 93202225.	
	SJÖLANDER ET AL 'PLASMODIUM FALCIPARUM: THE	
	IMMUNE RESPONSE IN RABBITS TO THE CLUSTERED ASPARAGINE-RICH PROTEIN (CARP)	
	AFTER IMMUNIZATION IN FREUND'S ADJUVANT OR	
V	IMMUNOSTIMULATING COMPLEXES (ISCOMS)' & EXP PARASITOL, (1993 MAR) 76 (2) 134-45	18-26
Ť	see abstract	
X	EP, A, O 327 522 (NYGREN PER AKE ; ABRAHMSEN	1-17.
	LARS (SE); UHLEN MATHIAS (SE)) 9 August	27-34
Y	1989 see the whole document	18-26
Υ	WO,A,93 06218 (SMITHKLINE BEECHAM BIOLOG)	21,24,25
•	1 April 1993	
	see claims 1,11	
Y	WO,A,92 01471 (UAB RESEARCH FOUNDATION) 6	18-21, 25,26
	February 1992 see page 1, line 19 - page 4, line 7	23,20
	see page 9, line 6 - line 32	
	WO,A,91 16926 (NORTH AMERICAN VACCINE INC)	18-26
'	14 November 1991	
	see page 7, line 15 - page 11, line 18	
Υ	US,A,4 415 491 (VYAS GIRISH N) 15 November	21,22,25
	1983 see column 8, line 51 - column 9, line 4	
	JOURNAL OF MOLECULAR RECOGNITION,	
A	vol. 1, no. 2, April 1988	
	pages 69-74.	
	NYGREN ET AL 'ANALYSIS AND USE OF THE SERUM ALBUMIN BINDING DOMAINS OF	
	STREPTOCOCCAL PROTEIN G'	
	cited in the application	
	see the whole document	
	-/	

C.(Contra	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
P,X	DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS FILE SERVER STN KARLSRUHE ABSTRACT NO.124:84244, BERZINS ET AL 'IMMUNOGENICITY IN AOTUS MONKEYS OF ISCOM FORMULATED REPEAT SEQUENCES FROM THE PLASMODIUM FALCIPARUM	1-17, 27-34
P,Y	SEQUENCES FROM THE PLASMODIUM FALCIPARUM ASEXUAL BLOOD STAGE ANTIGEN PF155/RESA' & VACCINE RES.(1995),4(3),121-33 see abstract	18-26

Patent document cited in search report	Publication date		family ber(s)	Publication date
EP-A-0327522	09-08-89	SE-C-	501169	28-11-94
		AT-T-	131494	15-12-95
		DE-D-	68925044	25-01-96
		JP-A-	2005887	10-01-90
		SE-A-	8800378	06-08-89
WO-A-9306218	01-04-93	AU-B-	2566092	27-04-93
		PT-A-	100885	30-11-93
		ZA-A-	9207199	14-06-93
WO-A-9201471	06-02-92	AU-B-	650040	09-06-94
<u> </u>		AU-B-	8330391	18-02-92
	-	CA-A-	2087853	25-01-92
		EP-A-	0540645	12-05-93
		HU-A-	67362	28-03-95
		JP-T-	5509231	22-12-93
		NZ-A-	239084	27-09-94
		NZ-A-	250402	28-08-95
WO-A-9116926	14-11-91	AU-B-	7777991	27-11-91
		CA-A-	2082425	08-11-91
		CN-A-	1056816	11-12-91
		EP-A-	0597838	25-05-94
		HU-A-	65493	28-06-94
		NZ-A-	238042	23-12-93
US-A-4415491	15-11-83	US-A-	5017558	21-05-91

						•
_					DOLA 4 1100	
•	A S S S	MENTRE	I 'OBIET DE		DEMANDE	
Λ.	LLCOS	MARIAI DE	LUBEL DE	, 447	DEMANDE	
				_	12N15/62	h
•	IR 6	C12N1	1 <i>E  </i> 71		17816/67	ļ
	1 K D	1 1 / N 1	~	- 1	1/14/7/17/	

A61K39/385

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relevent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

Catégorie *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications vistes
X	IMMUNOMETHODS, vol. 2, no. 1, Février 1993 pages 79-92, SJÖLANDER ET AL 'BACTERIAL EXPRESSION SYSTEMS BASED ON PROTEIN A AND PROTEIN G DESIGNED FOR THE PRODUCTION OF IMMUNOGENS: APPLICATIONS TO PLASMODIUM FALCIPARUM MALARIA ANTIGENS'	1-17, 27-34
<b>Y</b>	voir le document en entier,et surtout page 90,alinéa 5	18-26
	-/	

X	Voir la suite du cadre C pour la sin de la liste des documents	Les documents de samilles de brevets sont indiqués en annexe

- \* Catégories spéciales de documents cités:
- 'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent
- "E" document antèneur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date
- L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de provité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)
- "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens
- 'P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée
- document ulterieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention
- "X" document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément
- 'Y' document particulièrement pertinent, l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier
- '&' document qui fait partie de la même famille de brevets

Date à laquelle la recherche internationale à été effectivement achevée

Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale

25 B 36

#### 29 Février 1996

onale Fonctionnaire autorisé

Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk

Tel. (+31-70) 340-2040, Tr. 31 651 epo al, Fax (+31-70) 340-3016

Sitch, W

Categorie *	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  [dentification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
		1-17,
X	INFECTION AND IMMUNITY,	27-34
	vol. 58, no. 4, Avril 1990	27-34
	pages 854-859,	
1	SJÖLANDER ET AL 'IMMUNOGENICITY AND	
	ANTIGENICITY IN RABBITS OF A REPEATED	
	SEQUENCE OF PLASMODIUM FALCIPARUM ANTIGEN	
	PF155/RESA FUSED TO TWO IMMUNOGLOBULIN	
	G-BINDING DOMAINS OF STAPHYLOCOCCAL	
	PROTEIN A'	10.26
Υ	voir le document en entier	18-26
		1 17
X	DATABASE MEDLINE	1-17,
	FILE SERVER STN KARLSRUHE	27-34
	ABREGE 93202225,	
	SJÖLANDER ET AL 'PLASMODIUM FALCIPARUM: THE	
	IMMUNE RESPONSE IN RABBITS TO THE	
	CLUSTERED ASPARAGINE-RICH PROTEIN (CARP)	
	AFTER IMMUNIZATION IN FREUND'S ADJUVANT OR	
	IMMUNOSTIMULATING COMPLEXES (ISCOMS)'	18-26
Y	& EXP PARASITOL, (1993 MAR) 76 (2) 134-45	10-20
	voir abrégé	
	TO A O DOT COO (NYCOEN DED AVE ADDAUMSEN	1-17,
X	EP,A,O 327 522 (NYGREN PER AKE ;ABRAHMSEN	27-34
	LARS (SE); UHLEN MATHIAS (SE)) 9 Août 1989	18-26
Y	voir le document en entier	10 20
v	WO.A.93 06218 (SMITHKLINE BEECHAM BIOLOG)	21,24,25
Ť	1 Avril 1993	
	voir revendications 1,11	
٧	WO,A,92 01471 (UAB RESEARCH FOUNDATION) 6	18-21.
•	Février 1992	25,26
	voir page 1, ligne 19 - page 4, ligne 7	
	voir page 9, ligne 6 - ligne 32	
Y	WO,A,91 16926 (NORTH AMERICAN VACCINE INC)	18-26
•	14 Novembre 1991	
	voir page 7, ligne 15 - page 11, ligne 18	
		21 22 25
Y	US,A,4 415 491 (VYAS GIRISH N) 15 Novembre	21,22,25
	1983	
	voir colonne 8, ligne 51 - colonne 9,	
	ligne 4	
A	JOURNAL OF MOLECULAR RECOGNITION,	
	vol. 1, no. 2, Avril 1988	
	pages 69-74,	
	NYGREN ET AL 'ANALYSIS AND USE OF THE	
	SERUM ALBUMIN BINDING DOMAINS OF	
	STREPTOCOCCAL PROTEIN G'	
1	cité dans la demande	
	voir le document en entier	
1		

PCT/FR 95/01466

C(suite) D(	CUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinent	no. des revendacations vinces
, X	DATABASE CHEMICAL ABSTRACTS FILE SERVER STN KARLSRUHE ABSTRACT NO.124:84244, BERZINS ET AL 'IMMUNOGENICITY IN AOTUS MONKEYS OF ISCOM FORMULATED REPEAT SEQUENCES FROM THE PLASMODIUM FALCIPARUM ASEXUAL BLOOD STAGE ANTIGEN PF155/RESA' & VACCINE RES. (1995) 4(3) 121-33	1-17, 27-34
, 7	& VACCINE RES.(1995),4(3),121-33 voir abrégé	18-26

Document brevet cité u rapport de recherche	Date de publication  09-08-89	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
EP-A-0327522		SE-C- AT-T- DE-D- JP-A-	501169 131494 68925044 2005887	28-11-94 15-12-95 25-01-96 10-01-90
		SE-A-	8800378	06-08-89
WO-A-9306218	01-04-93	AU-B-	2566092	27-04-93 30-11-93
		PT-A- ZA-A-	100885 9207199	14-06-93
WO-A-9201471	06-02-92	AU-B-	650040	09-06-94
		AU-B- CA-A-	8330391 2087853	18-02-92 25-01-92
		EP-A-	0540645	12-05-93
		HU-A-	67362	28-03-95
		JP-T- NZ-A-	5509231 239084	22-12-93 27-09-94
		NZ-A-	250402	28-08-95
WO-A-9116926	14-11-91	AU-B-	7777991	27-11-91
		CA-A-	2082425	08-11-91
		CN-A-	1056816	11-12-91 25-05-04
		EP-A-	0597838 65493	25-05-94 28-06-94
		HU-A- NZ-A-	238042	23-12-93
US-A-4415491	15-11-83	US-A-	5017558	21-05-91